(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平11-158149

(43)公開日 平成11年(1999)6月15日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別配号	F I
C 0 7 D 215/22		C 0 7 D 215/22
A 6 1 K 31/47	ABG	A 6 1 K 31/47 ABG
	ABL	ABL
	ABX	ABX
•	ADA	ADA
	•	審査請求 未請求 請求項の数13 OL (全 25 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	<b>特願平9-328782</b>	(71) 出願人 000253503
		麒麟麦酒株式会社
(22)出顧日	平成9年(1997)11月28日	東京都中央区新川二丁目10番1号
(any triangle		(72)発明者 久 保 和 生
		群馬県高崎市宮原町3番地 麒麟麦酒株式
	149 m.	会社医薬探索研究所内
		(72)発明者 藤 原 康 成
		群馬県高崎市宮原町3番地 麒麟麦酒株式
		会社医薬探索研究所内
		(72)発明者 磯 江 敏 幸
		群馬県高崎市宮原町3番地 麒麟麦酒株式
		会社医薬探索研究所内
		(74)代理人 弁理士 佐藤 一雄 (外3名)
		最終頁に続く

## (54) 【発明の名称】 キノリン誘導体およびそれを含む医薬組成物

# (57)【要約】

【課題】 腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、 乾癬、アテローム性動脈硬化症、カボジ肉腫、固形癌等 の治療に有用な化合物の提供。 【解決手段】 下記式(I)の化合物、またはそれらの 薬学上許容される塩もしくは溶媒和物。

【化1】

[上記式中、 $R_1$  は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、または低級アルコキシ基であり、 $R_2$  および $R_3$  は、同一または異なっていてもよく、それぞれ水素原

子、低級アルキル基、または置換アリールメチルであり、 $R_4$ は、 $\Lambda$ ロゲン原子であり、mは $1\sim3$ の整数である。]

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】式(I)の化合物またはそれらの薬学的に\*

#### [上記式中、

R<sub>1</sub> は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、また は低級アルコキシ基であり、

R2 およびR3 は、同一または異なっていてもよく、そ れぞれ水素原子、低級アルキル基、または式 (II) で表 される基:

#### 【化2】

$$(H_2C)_{\mathbb{R}}$$
  $(H_5)_{\mathbb{R}}$   $(II)$ 

(上記式中、R5 は、同一または異なっていてもよく、 それぞれハロゲン原子または低級アルキル基であり、ロ は1~5の整数であり、pは1~4の整数である)であ り、

ただし、R1 が水素原子の場合、R2 およびR3 は同時 に水素原子を表すことはなく、

R4は、ハロゲン原子であり、

mは1~3の整数である。]

【請求項2】R1が、ハロゲン原子、低級アルキル基、 または低級アルコキシ基である請求項1に記載の化合 物。

【請求項3】R2 およびR3 が、同一または異なってい てもよく、それぞれ水素原子、低級アルキル基、または 式 (II) (式中、R5 は、ハロゲン原子であり、nが1 であり、pが1である。) である、請求項1に記載の化 合物。

【請求項4】R4がフッ素原子であり、mが1または2 である、請求項1に記載の化合物。

【請求項5】 R1 が、ハロゲン原子、メチル基、または メトキシ基であり、R2 およびR3 は、同一または異な っていてもよく、それぞれ水素原子、メチル基、エチル 基、イソプロピル基、または式(II)(式中、R5 は、 ハロゲン原子であり、nが1であり、pが1である。) であり、R4 がフッ素原子であり、mが1または2であ る、請求項1に記載の化合物。

【請求項6】R<sub>1</sub>が、水素原子であり、R<sub>2</sub>およびR<sub>3</sub> は、同一または異なっていてもよく、それぞれ水素原 子、メチル基、エチル基、イソプロピル基、または式 (II) (式中、R5は、ハロゲン原子であり、nが1で

あり、pが1である。) であり、R4 がフッ素原子であ※50 N´- {4-{(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-

\*許容できる塩もしくは溶媒和物。

10%り、mが1または2である、請求項1に記載の化合物。

【請求項7】N-ベンジル-N-(2,4-ジフルオロフェニ ル)-N´- {4-((6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキ シ]-2-フルオロフェニル}ウレア、

N-(2-クロロベンジル)-N-(2,4-ジフルオロフェ ニル)-N′-{4-{(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキ シ1-2-フルオロフェニル トウレア、

N-(4-クロロベンジル)-N-(2,4-ジフルオロフェ ニル)-N'-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキ シ]-2-フルオロフェニル} ウレア、

20 N-(2, 4-ジフルオロフェニル)-N'- {4-((6, 7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル} -N-メチルウレア、

N-(2, 4-ジフルオロフェニル)-N´- {4-((6, 7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル} -N-イソプロピルウレア、

N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'- {4-((6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル} -N.N'-ジメチルウレア、

N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'- {4-((6,7-ジ 30 メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル} ウレア、

N'-(2,4-ジフルオロフェニル)-N-{4-((6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル} -N-メチルウレア、

N'-(2,4-ジフルオロフェニル)-N-{4-((6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル} -N-エチルウレア、

N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'- {4-((6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル} -N,N'-ジエチルウレア、

N-(3,4-ジフルオロフェニル)-N´- {4-((6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル} -N,N'-ジエチルウレア、

N-(3,4-ジフルオロフェニル)-N'- {4-((6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル} -N-メチルウレア、

N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'- {4-(6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル} -N-エチルウレア、

フルオロフェニル } -N-エチル-N-(4-フルオロフェニ ル)ウレア、

N'-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル } -N-(4-フルオロフェニル)-N-メ チルウレア、

N- {4-((6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フ ルオロフェニル $\} - N' - (4 - フルオロフェニル) - N,$ N´-ジメチルウレア、

N- {4-(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フ ルオロフェニル} -N,N'-ジエチル-N'-(4-フルオ ロフェニル)ウレア、

N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'- {4-(6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メトキシフェニル} ウレア、

N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'- {4-((6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メトキシフェニル} -N-メチルウレア、

N-(3,4-ジフルオロフェニル)-N'-- {4-((6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ}-2-メトキシフェニル} - ー N-メチルウレア、

N-(3,4-ジフルオロフェニル)-N'- {4-(6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メトキシフェニル} -N-エチルウレア、

N'-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メトキシフェニル } -N-メチル-N-(4-フルオロフェニ ル)ウレア、

N'-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メトキシフェニル } -N-エチル- N-(4-フルオロフェ ニル)ウレア、

N-(3,4-ジフルオロフェニル)-N'- {4-((6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メチルフェニル} -N -メチルウレア、

N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'- {4-(6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メチルフェニル} -N -メチルウレア、

N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'- {4-(6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メチルフェニル} -N -エチルウレア、

N'-(2,4-ジフルオロフェニル)-N- {4-(6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メチルフェニル}-N 40 -メチルウレア、

N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'- {4-((6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メチルフェニル} -N, N'-ジエチルウレア、

N'-{4-((6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メチルフェニル} -N-エチル-N-(4-フルオロフェニ ル)-ウレア、および

N'-(2,4-ジフルオロフェニル)-N-{4-(6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]フェニル} -N-エチルウ レア。

からなる群から選択される化合物、またはその薬学的に 許容される塩もしくは溶媒和物。

【請求項8】N - (2,4 - ジフルオロフェニル) - N´-[4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フ ルオロフェニル - N - メチルウレア、

N' - (2,4 - ジフルオロフェニル) - N - {4 - [(6,7 -ジメトキシ - 4 - キノリル)オキシ] - 2 - フルオロフェニ **ル** - N - エチルウレア、

N - ベンジル - N - (2,4 - ジフルオロフェニル) - N' - {4-{(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ}-2-フルオロフェニル} ウレア、

N′ - (2,4 - ジフルオロフェニル) - N - {4 - [(6,7 -ジメトキシ - 4 - キノリル)オキシ] - 2 - メチルフェニ ル - N - メチルウレア、

N′- {4-{(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ] -2-フルオロフェニル - N - エチル - N - (4-フル オロフェニル)ウレア、

N - (2,4 - ジフルオロフェニル) - N′ - {4 - [(6,7 -ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2-メチルフェニ 20 ル - N - エチルウレア、

N - (2,4 - ジフルオロフェニル) - N′ - {4 - {(6,7 -ジメトキシ - 4 - キノリル)オキシ] - 2 - フルオロフェニ ル} - N - イソプロピルウレア、

N - (2,4 - ジフルオロフェニル) - N′ - {4 - ((6,7 -ジメトキシ - 4 - キノリル)オキシ] - 2 - フルオロフェニ ル} - N, N´ - ジメチルウレア、

N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'- {4-((6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メトキシフェニル} -N-メチルウレア、

30 N' - {4 - [(6,7 - ジメトキシ - 4 - キノリル)オキシ] -2-メトキシフェニル} - N - エチル - N - (4 - フル オロフェニル)ウレア、

N - (2,4 - ジフルオロフェニル) - N' - {4 - ((6,7 -ジメトキシ - 4 - キノリル)オキシ] - 2 - メチルフェニ ル 1 - N N ' - ジエチルウレア、および

N'-(2,4-ジフルオロフェニル)-N-{4-((6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]フェニル} -N-エチルウ レア

からなる群から選択される化合物、またはその薬学的に 許容される塩もしくは溶媒和物。

【請求項9】請求項1~8のいずれか一項に記載の化合 物またはそれらの薬学的に許容できる塩もしくは溶媒和 物を有効成分として含む、医薬組成物。

【請求項10】病態部位の血管新生の抑制が必要とされ る疾患の治療に使用される、請求項9に記載の医薬組成

【請求項11】腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマ チ、乾癬、アテローム性動脈硬化症、およびカポジ肉腫 からなる群から選択される疾患の治療に使用される、請

50 求項9に記載の医薬組成物。

【請求項12】固形癌の転移の抑制に使用される、請求 項9に記載の医薬組成物。

【請求項13】病態部位の血管新生の抑制に使用される、請求項9に記載の医薬組成物。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

#### 【発明の背景】発明の分野

本発明は、病態部位における血管新生の抑制作用を有するキノリン誘導体に関し、更に詳細には、腫瘍、糖尿病性期膜症、慢性関節リウマチ、乾癬、アテローム性動脈 10 硬化症、カボジ肉腫等の疾患の治療に有効なキノリン誘導体に関する。

#### 【0002】背景技術

細胞の生存・維持にとって栄養や酸素の供給、代謝老廃物の処理等は必要不可欠であり、これらは一般に血液の機能として血管血流を介して行われる。このため新たに細胞の増殖が起こる部位では血管と血流の確保が重要な課題であり、生理的条件下では、子宮内膜などでは血管新生等が起こり新しい血管網の形成・発達による血流の増加が認められる。異常な増殖性疾患においても血管網の発達、血流の増加が病態部位で認められ、疾患と密接に関与していることが指摘されている。また、固形腫瘍等の場合は血流の増加が転移などにも関与すると考えられている。

【0003】血管血流量の増加は主として病態部位における局所的な血管新生の亢進により生ずる。血管新生は正の調節因子(誘導因子)と負の調節因子(抑制因子)のバランスによって調節されているが、通常、成体では生殖の過程における子宮粘膜や黄体の形成や創傷治癒の過程以外、抑制因子が優位であるため血管新生は抑制されている。しかし、病的状態と結びついた血管新生は固形癌の増殖や転移、カボジ肉腫、糖尿病性網膜症の発症進展、動脈硬化症、乾癬、関節リウマチ等の慢性炎症時\*

\* などの様々な過程で認められ病態の悪化に関与している ことが明らかになっている (Forkman, J. Nature Med. 1: 27-31, 1995)。

【0004】これまでに、病態部位における血流量の制御のために血管新生誘導因子シグナル伝達阻害、基底膜分解酵素阻害、血管内皮細胞遊走または増殖阻害、管腔形成阻害、血管内皮細胞接着阻害などを作用メカニズムとするいくつかの血管新生阻害物質に関する報告はあるが(Bicknell, R., Harris, A. L. Curr. Opin. Oncol. 8: 60-65, 1996)、細胞の異常な増殖性疾患に対する治療薬として実用に耐える有効な物質はいまだ見い出されていない。

【0005】一方、W097/17329号公報には、 血小板由来増殖因子阻害剤としてキノリン誘導体が記載 されている。しかし、W097/17329号公報に は、本発明による化合物はもちろんのこと病態部位にお ける血管血流量の抑制作用や、細胞形態変化への影響は 開示されていない。

#### -- [0006]

20 【発明の概要】本発明者らは、ジフェニルウレア誘導体がキノリン骨格の4位に酸素を介して結合したある一群の化合物が、抗腫瘍効果および病態部位における血管血流量の抑制作用を有することを見い出した。従って、本発明は、病態部位における血管血流量の抑制作用(すなわち、血管新生の抑制作用)および抗腫瘍活性を有し、好ましくは細胞形態変化への影響が低い化合物を提供することをその目的とする。この細胞形態の巨大化作用は組織障害誘発作用とも捉えられる。

【0007】本発明による化合物は、下記式(I)の化 30 合物、またはそれらの薬学上許容される塩もしくは溶媒 和物である。

[0008]

【化3】

[上記式中、 $R_1$  は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、または低級アルコキシ基であり、 $R_2$  および $R_3$  は、同一または異なっていてもよく、それぞれ水素原子、低級アルキル基、または式 (II) で表される基:

【0009】 【化4】

$$(H_2C)_R$$
  $(R_5)_n$  (II)

% (上記式中、 $R_5$  は、同一または異なっていてもよく、それぞれハロゲン原子または低級アルキル基であり、n は1~5の整数であり、pは1~4の整数である)であり、ただし、 $R_1$  が水素原子の場合、 $R_2$  および $R_3$  は同時に水素原子を表すことはなく、 $R_4$  は、ハロゲン原子であり、mは1~3の整数である。]

本発明による化合物は、腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾癬、アテローム性動脈硬化症、カポジ肉腫、固形癌等の治療に有用である。

**\*50** [0010]

#### 【発明の具体的説明】定義

本明細書において、基または基の一部としての「低級ア ルキル」または「低級アルコキシ」という語は、基が直 鎖または分枝鎖の炭素数1~6、好ましくは1~4のア ルキル基またはアルコキシ基を意味する。

【0011】また、ハロゲン原子とは、フッ素原子、塩 素原子、臭素原子、ヨウ素原子をいうものとする。

【0012】低級アルキルの例としては、メチル、エチ ル、n - プロピル、イソプロピル、n - ブチル、i ーブ チル、s-ブチル、t-ブチル、n-ペンチル、n-へ 10 キシルなどが挙げられる。

【0013】低級アルコキシの例としては、メトキシ、 エトキシ、n - プロポキシ、i - プロポキシ、n - ブト キシ、i ーブトキシ、s - ブトキシ、t ーブトキシなど が挙げられる。

#### 【0014】化合物

R<sub>1</sub> は、好ましくは、ハロゲン原子、低級アルキル基、 または低級アルコキシ基を表し、更に好ましくは、ハロ ……ル)-N´--{4-{(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキ ゲン原子、メチル基、またはメトキシ基を表す。 ---【0015】R2 およびR3 は、好ましくは、同一また 20 は異なっていてもよく、それぞれ水素原子、メチル基、 エチル基、イソプロピル基、または式(II)を表す。 【0016】式(II)中、R5は、好ましくは、ハロゲ ン原子 (特に塩素原子)を表し、nは、好ましくは、1 を表す。pは、好ましくは、1を表す。

【0017】R4は、好ましくは、フッ素原子を表し、 mは、好ましくは、1または2である。mが1のとき は、R4は4位に存在することが好ましく、mが2のと きは、R4 はベンゼン環の2位および4位、あるいは3 位および4位に存在することが好ましい。

【0018】式(I)の化合物の好ましい群としては、 R<sub>1</sub>が、ハロゲン原子、低級アルキル基、または低級ア ルコキシ基であり、R2 およびR3 は、同一または異な っていてもよく、それぞれ水素原子、低級アルキル基、 または式(II)(式中、R5は、ハロゲン原子であり、 nが1であり、pが1である。) であり、R4 がフッ素 原子であり、mが1または2である化合物が挙げられ る。

【0019】本発明による化合物の好ましい列として は、下記の化合物が挙げられる: N-ベンジル-N-(2, 4-ジフルオロフェニル)-N´- {4-((6,7-ジメトキシ -4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル} ウレア、 N-(2-クロロベンジル)-N-(2,4-ジフルオロフェ ニル)-N' - {4-((6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキ シ]-2-フルオロフェニル} ウレア、N-(4-クロロベン ジル) -N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'- {4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフ ェニル } ウレア、N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N' - {4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フル オロフェニル} -N-メチルウレア、N-(2,4-ジフルオ 50 (2,4-ジフルオロフェニル)-N′- {4-[(6,7-ジメト

ロフェニル)-N' - {4-{(6,7-ジメトキシ-4-キノリ ル)オキシ]-2-フルオロフェニル} -N-イソプロピルウ レア、N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'- {4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニ ル}-N,N´-ジメチルウレア、N-(2,4-ジフルオロ フェニル)-N´- { 4-((6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2-フルオロフェニル} ウレア、N'-(2,4-ジ フルオロフェニル)-N- {4-((6,7-ジメトキシ-4-キ ノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル} -N-メチルウレ ア、N'-(2,4-ジフルオロフェニル)-N- {4-(6,7 -ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニ ル}-N-エチルウレア、N-(2,4-ジフルオロフェニ ル)-N´- {4-((6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキ シ}-2-フルオロフェニル}-N, N'-ジエチルウレア、 N-(3,4-ジフルオロフェニル)-N'- (4-(6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル} -N,N'-ジエチルウレア、N-(3,4-ジフルオロフェニ

- シ}-2-フルオロフェニル > N-メチルウレア、N-(2, 4-ジフルオロフェニル)-N´- {4-{(6,7-ジメトキシ -4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル} -N-エチ ルウレア、N´-{4-((6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2-フルオロフェニル} -N-エチル-N-(4-フル オロフェニル)ウレア、N'-{4-((6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル}-N-(4-フ ルオロフェニル)-N-メチルウレア、N- {4-(6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオロフェニル} -N'-(4-フルオロフェニル)-N, N'-ジメチルウレ ア、N- {4-((6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-30 2-フルオロフェニル -N, N'-ジエチル-N'-(4-フ
  - ルオロフェニル)ウレア、N-(2,4-ジフルオロフェニ ル)-N'-{4-{(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキ シ]-2-メトキシフェニル} ウレア、N-(2,4-ジフルオ ロフェニル)-N'- {4-((6,7-ジメトキシ-4-キノリ ル)オキシ]-2-メトキシフェニル} -N-メチルウレア、 N-(3,4-ジフルオロフェニル)-N'- {4-(6,7-ジ メトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メトキシフェニル} -N-メチルウレア、N-(3, 4-ジフルオロフェニル)-N'-{4-((6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-
- 40 メトキシフェニル N-エチルウレア、N'- {4-{(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ}-2-メトキシフェニ ル} -N-メチル-N-(4-フルオロフェニル)ウレア、 N'-{4-((6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メトキシフェニル} -N-エチル- N-(4-フルオロフェ ニル)ウレア、N-(3,4-ジフルオロフェニル)-N'-{4-((6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ)-2-メチ ルフェニル \ - N-メチルウレア、N-(2, 4-ジフルオロ フェニル)-N'- {4-((6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ]-2-メチルフェニル} -N-メチルウレア、N-

10

キシ-4-キノリル)オキシ]-2-メチルフェニル}-N-エチルウレア、N´-(2,4-ジフルオロフェニル)-N-{4-((6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メチルフェニル}-N-メチルウレア、N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N´-{4-((6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メチルフェニル}-N,N´-ジエチルウレア、N´-{4-((6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メチルフェニル}-N-エチル-N-(4-フルオロフェニル)-ウレア、およびN´-(2,4-ジフルオロフェニル)-N-{4-((6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]フェニル}-N-エチルウレア。

【0020】本発明による化合物の更に好ましい列とし ては、下記の化合物が挙げられる: N - (2,4 - ジフルオ ロフェニル) - N´ - {4~{(6,7-ジメトキシ-4-キノ リル)オキシ] - 2 - フルオロフェニル - N - メチルウ レア、N´ - (2,4 - ジフルオロフェニル) - N - {4 -[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-フルオ ロフェニル - N - エチルウレア、N - ベンジル - N -(2,4-ジフルオロフェニル) - N --- (4-((6,7-ジメー トキシ・4・キノリル)オキシ]・2・フルオロフェニル} ウレア、N´ - (2,4 - ジフルオロフェニル) - N - {4 -[(6,7 - ジメトキシ - 4 - キノリル)オキシ] - 2 - メチル フェニル} - N - メチルウレア、N´ - {4 - [(6,7 - ジ メトキシ・4・キノリル)オキシ]・2・フルオロフェニ ル - N - エチル - N - (4 - フルオロフェニル)ウレ ア、N - (2,4 - ジフルオロフェニル) - N' - {4 - [(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メチルフェ ニル - N - エチルウレア、N - (2,4 - ジフルオロフェ ニル) - N´ - {4 - [(6,7 - ジメトキシ - 4 - キノリル) オキシ】 - 2 - フルオロフェニル > - N - イソプロピルウ 30 レア、N - (2,4 - ジフルオロフェニル) - N' - {4-[(6,7 - ジメトキシー4 - キノリル)オキシ] -2 - フルオ ロフェニル - N, N' - ジメチルウレア、N-(2,4-

ジフルオロフェニル)-N'- {4-[(6,7-ジメトキシ-4-ナノリル)オキシ]-2-メトキシフェニル}-N-メチルウレア、N'- {4-[(6,7-ジメトキシ - 4-キノリル)オキシ]-2-メトキシフェニル}-N-エチル-N-(4-フルオロフェニル)ウレア、N-(2,4-ジフルオロフェニル)・N'- {4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メチルフェニル}-N,N'-ジエチルウレア、およびN'-(2,4-ジフルオロフェニル)-N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]フェニル-N-エチルウレア。

【0021】一般式(I)の化合物はその薬学上許容される塩とすることができる。好ましい例としてはナトリウム塩、カリウム塩またはカルシウム塩のようなアルカリ金属またはアルカリ土類金属の塩、フッ化水素酸塩、塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩のようなハロゲン化水素酸塩、硝酸塩、過塩素酸塩、硫酸塩、リン酸塩などの無機酸塩、メタンスルホン酸塩、トリフルオロメタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、P-トルルキルスルホン酸塩のようなアリールスルホン酸塩、フマル酸塩、コハク酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、マレイン酸塩、酢酸、リンゴ酸、乳酸、アスコルビン酸のような有機酸塩、およびグリシン塩、フェニルアラニン塩、グルタミン酸塩、アスパラギン酸塩のようなアミノ酸塩などが挙げられる。

【0022】一般式 (I) の化合物は、また、溶媒和物(例えば、水和物)とすることができる。

【0023】化合物の製造

本発明の化合物は、例えば下記スキームに従って製造で 0 きる。

[0024]

【化5】

本発明の化合物の必要な出発物質は市販されているか、または常法によって容易に製造される。例えば、4-クロロキノリン誘導体は、Org. Synth. Col. Vol.3, 272 (1955), Acta Chim. Hung., 112, 241 (1983)などに記載されるように、慣用手段によって合成することができる。

【0025】上記の中間体であるキノロン誘導体は、非プロトン性溶媒中において適当な塩基の存在下、o-アミノアセトフェノン誘導体にギ酸エステルを作用させた後、プロトン性溶媒を添加することによっても製造できる。

【0026】次に、適当な溶媒中または無溶媒中においてニトロフェノールに対し4-クロロキノリン誘導体を作\*

\*用させ、4-(ニトロフェノキシ)キノリン誘導体を合成した後、適当な溶媒(例えばN,N-ジメチルホルムアミド)中、触媒(例えば水酸化パラジウム-炭素)存在下、水素雰囲気下において撹拌すると4-(アミノフェノキシ)キノリン誘導体が得られる。これらを公知の方法に従いイソシアナート誘導体を作用させるか、またはトリホスゲン処理後にアニリン誘導体を作用することにより本発明化30 合物を製造できる。

【0027】ウレア部分に置換基を有する化合物は、例えば、下記スキームに従って製造できる。

[0028]

【化6】

適当なアニリン化合物に対し、塩基の存在下酸クロリドーまたは酸無水物を作用させアミド誘導体に変換した後に 20 還元 (例えば、水素化リチウムアルミニウムなどを用いる)するか、あるいはアルデヒドまたはケトンを作用させイミン生成後に還元 (例えば、シアノ水素化ホウ素ナトリウムなどを用いる)することによりNーモノ置換アニリン化合物を製造した後、公知の方法に従いイソシアナート誘導体を作用させるか、またはトリホスゲン処理した別のNー無置換アニリン化合物を作用することにより本発明化合物を製造できる。また、ウレア誘導体に対して塩基存在下、適当なアルキル化剤を作用させても製造できる。 30

## 【0029】化合物の用途/医薬組成物

本発明による化合物は、病態部位、特に腫瘍塊、における血管血流量の抑制作用を有する(後記試験例参照)。 ここで、病態部位における血管血流量の増加は、病態部位における血管新生の指標とされうることから、病態部位における血管血流量の抑制は血管新生の抑制として評価できる。従って、本発明による化合物は血管新生抑制作用を有する。

【0030】また、病態部位における血管新生は、主として、腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾癬、アテローム性動脈硬化症、カボジ肉腫のような疾患、並びに固形癌の転移と深く結びついている(Forkman, J. Nature Med. 1: 27-31(1995); Bicknell, R., Harris, A. L. Curr. Opin. Oncol. 8: 60-65(1996))。【0031】本発明による化合物は、また、インビボ投与により腫瘍増殖抑制作用を有する(後記試験例参照)。本発明による化合物は、更にまた、II型コラーゲンにより誘導された関節炎を抑制する作用およびDTH反応抑制作用を有する(後記試験例参照)。

【0032】従って、本発明による化合物は、血管血流\*50 ク、ステアリン酸マグネシウム、ポリエチレングリコー

\*量の抑制または血管新生の抑制が必要とされる疾患(例 20 えば、腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾 癬、アテローム性動脈硬化症、カポジ肉腫、および固形 癌の転移等)の治療に有用である。

【0033】本発明のもう一つの面によれば、本発明による化合物を含む医薬組成物が提供される。本発明による医薬組成物は腫瘍、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾癬、アテローム性動脈硬化症、カポジ肉腫、固形 癌等の治療に用いることができる。

【0034】本発明の化合物を有効成分とする医薬組成物は、経口および非経口(例えば、静脈内投与、筋肉内30 投与、皮下投与、直腸投与、経皮投与)のいずれかの投与経路で、ヒトおよびヒト以外の動物に投与することができる。従って、本発明による化合物を有効成分とする医薬組成物は、投与経路に応じた適当な剤型とされる。【0035】具体的には、経口剤としては、錠剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤、シロップ剤などが挙げられ、非経口剤としては、注射剤、坐剤、テープ剤、軟膏剤などが挙げられる。

【0036】これらの各種製剤は、通常用いられている 賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、着色剤、希釈剤など 40 を用いて常法により製造することができる。

【0037】賦形剤としては、例えば乳糖、ブドウ糖、コーンスターチ、ソルビット、結晶セルロースなどが、崩壊剤としては例えばデンプン、アルギン酸ナトリウム、ゼラチン末、炭酸カルシウム、クエン酸カルシウム、デキストリンなどが、結合剤としては例えばジメチルセルロース、ボリビニルアルコール、ポリビニルエーテル、メチルセルロース、エチルセルロース、アラビアゴム、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドンなどが、滑沢剤としては、例えばタルク、ステアリン酸マグネシウム ポリエチレングリコー

ル、硬化植物油などがそれぞれ挙げられる。

【0038】また、上記注射剤は、必要により緩衝剤、 p H調整剤、安定化剤、等張化剤、保存剤などを添加し て製造することができる。

【0039】本発明による医薬組成物中、本発明による 化合物の含有量は、その剤型に応じて異なるが、通常全 組成物中0.5~50重量%、好ましくは、1~20重 量%である。

【0040】投与量は患者の年齢、体重、性別、疾患の 相違、症状の程度などを考慮して、個々の場合に応じて 10 8.24 (t, J=8.8Hz, 1H), 8.48 適宜決定されるが、例えば $0.1 \sim 100 \,\mathrm{mg/kg}$ 、 好ましくは1~50mg/kgの範囲であり、これを1 日1回または数回に分けて投与する。

#### [0041]

【実施例】以下本発明を下記例により説明するが、本発 明はこれらに限定されるものではない。

[0042]実施例1 N-(2, 4-ジフルオロフェ(-1)  $-N' - \{4 - [(6, 7 - 5) \times + 5) - 4 - 4\}$ ノリル)オキシ] -2-フルオロフェニル}ウレア -4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ] -2-フルオロアニリン (2.00g) をトルエン (2 00m1)に加熱溶解した後、2,4-ジフルオロフェ ニルイソシアナート(1.97g)を加えて7時間加熱 還流した。反応液を吸引沪過し、表題の化合物を2.5 2g、収率84%で得た。

 $^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400MHz):  $\delta$ 3.94(s, 3H), 3.95(s, 3H), 6.5 5 (d, J=5.1Hz, 1H), 7.04-7.12(m, 2H), 7.30-7.37(m, 2H), 7.40 (s, 1H), 7.49 (s, 1H), 8.10 - 308. 16 (m, 1H), 8. 23-8. 31 (m, 1 H), 8. 49 (d, J=5. 1Hz, 1H), 8. 9 9 (s, 1H), 9. 05 (s, 1H)

質量分析值(FD-MS, m/z):469(M+) 【0043】<u>実施例2</u> <u>N'-{4-[(6,7-ジメ</u> トキシー4ーキノリル) オキシ] -2-フルオロフェニ N-N-(4-7)ルオロフェニルN-N-X チルウレ <u>Z</u>

4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ] -2-フルオロアニリン (80mg) をトルエン (8m 40 1)、トリエチルアミン(1.0ml)に加熱溶解した 後、ジクロロメタン (1.0ml) に溶解したトリホス ゲン(78mg)を加えて5分間加熱還流した。次にN -(4-7)(70)mg)を加えて、さらに1時間加熱還流した。反応液に 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽 出し、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/ Pセトン (2/1) で展開するシリカゲルクロマトグラ フィーにより精製し、表題の化合物を97mg、収率8~50~(43mg)を加えて、さらに5.5時間加熱還流し

3%で得た。

ルウレア

[0044] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z): $\delta$ 3.35(s, 3H), 4.03(s, 3 H), 4.05 (s, 3H), 6.42 (d, J=3. 2Hz, 1H), 6.46 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.87 (dd, J=2.7, 11.2Hz, 1 H), 6. 95-7. 00 (m, 1H), 7. 18-7. 23 (m, 2H), 7. 35-7. 39 (m, 2 H), 7. 44 (s, 1H), 7. 49 (s, 1H), (d, J=5.1Hz, 1H)質量分析值 (FD-MS, m/z):465 (M+) 【0045】<u>実施例3</u> N-(2,4-ジフルオロフェ  $(-1) - N' - (4 - (6, 7 - 5) \times 1 + 5 - 4 - 4)$ <u>ノリル) オキシ] -2-フルオロフェニル} -N-メチ</u>

16

 $4 - [(6, 7 - 3) \times 1 + 2 \times 1$ -2-フルオロアニリン (500mg) をトルエン (5 0m4)、トリエチルアミン(1.0m1)に加熱溶解 20 した後、ジクロロメタン(1.0ml)に溶解したトリ ホスゲン(237mg)を加えて5分間加熱還流した。 次にN-(2,4-ジフルオロフェニル)-N-メチル アミン(284mg)を加えて、さらに8時間加熱還流 した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、 酢酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウ ムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、 クロロホルム/アセトン (2/1) で展開するシリカゲ ルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を4 80mg、収率62%で得た。

[0046] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 3. 32 (s, 3H), 4. 03 (s, 3 H), 4.04 (s, 3H), 6.42 (d, J=3. 2Hz, 1H), 6.47 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.89 (dd, J=2.7, 11.5Hz, 1 H), 6.96-7.06 (m, 3H), 7.40-7. 45 (m, 2H), 7. 49 (s, 1H), 8. 2 1 (t, J=8.8Hz, 1H), 8.48 (d, J=5.4Hz,1H)

質量分析値(FD-MS, m/z):483 (M+) 【0047】実施例4 N-(3,4-ジフルオロフェ  $\frac{-1}{2}$   $\frac{-1}{2}$ <u>ノリル) オキシ] ー2ーフルオロフェニル} ーNーメチ</u> ルウレア

 $4 - [(6, 7 - \forall x + 5) - 4 - 5]$ -2-フルオロアニリン (80mg) をトルエン (4m トリエチルアミン(0.8ml)に加熱溶解した 後、ジクロロメタン(0.8m1)に溶解したトリホス ゲン (83mg)を加えて5分間加熱還流した。次にN - (3, 4-ジフルオロフェニル) -N-メチルアミン た。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢 酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウ ムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、 クロロホルム/アセトン (8/1) で展開する薄層シリ カゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物 を74mg、収率61%で得た。

[0048] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 3. 36 (s, 3H), 4. 05 (s, 3 H), 4. 07 (s, 3H), 6. 45 (d, J=3. 4Hz, 1H), 6.52 (d, J=5.6Hz, 1H), 6. 91 (dd, J=2.7, 11. 2Hz, 1H), 6. 97-7. 02 (m, 1H), 7. 13-7. 18 (m, 1H), 7. 21-7.36 (m, 2)H), 7. 51 (s, 1H), 7. 58 (s, 1H), 8. 25 (t, J=9.0Hz, 1H), 8. 49 (d, J=5.4Hz, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z):483 (M+) 【0049】実施例5 <u>N'-{4-[(6,7-ジ</u>メー トキシー4ーキノリル)オキシー-2ーフルオロフェニー 

4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ] -2-フルオロアニリン (80mg) をトルエン (5m 1)、トリエチルアミン(0.8m1)に加熱溶解した 後、ジクロロメタン(0.8m1)に溶解したトリホス ゲン (83mg) を加えて5分間加熱還流した。次にN -エチル-N-(4-フルオロフェニル)アミン(42 mg)を加えて、さらに3時間加熱還流した。反応液に 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽 出し、酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し た。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホル ム/アセトン(8/1)で展開する薄層シリカゲルクロ マトグラフィーにより精製し、表題の化合物を63m g、収率53%で得た。

[0050] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 1. 20 (t, J=7. 1Hz, 3H), 3. 80 (q, J=7.1Hz, 2H), 4.04 (s,3H), 4. 07 (s, 3H), 6. 30 (d, J=3. 4Hz, 1H), 6. 49(d, J=5.4Hz)1H), 6.87 (dd, J=2.7, 11.2H z, 1H), 6. 96-7. 00 (m, 1H), 7. 2 0-7.28 (m, 2H), 7.32-7.36 (m, 2H)2H), 7.51(s, 1H), 7.55(s, 1 H), 8. 28 (t, J=9. OHz, 1H), 8. 4 8 (d, J=5.4Hz, 1H)質量分析値 (FD-MS, m/z):479 (M+)

【0051】実施例6 N-(3,4-ジフルオロフェ  $-N' - \{4 - [(6, 7 - \forall x) + + b - 4 - +$ <u>ノリル) オキシ] -2-フルオロフェニル</u>} -N-エチ ルウレア

4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ] -2-フルオロアニリン (80mg) をトルエン (5m 1)、トリエチルアミン(0.8m1)に加熱溶解した 後、ジクロロメタン(0.8m1)に溶解したトリホス ゲン(83mg)を加えて5分間加熱還流した。次にN - (3, 4-ジフルオロフェニル) - N-エチルアミン (47mg)を加えて、さらに2.5時間加熱還流し た。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢 酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウ 10 ムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、 クロロホルム/アセトン (4/1) で展開する薄層シリ カゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物 を82mg、収率66%で得た。

18

[0052] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z): $\delta 1.20$  (t, J=7.1Hz, 3H), 3. 80 (q, J=7.1Hz, 2H), 4.04 (s, 3)H), 4.06 (s, 3H), 6.30 (d, J=3. 2Hz, 1H), 6.48 (d, J=5.4Hz, 1H), 6.89 (dd, J=2.4, 11.2Hz, 1H), 6.96-7.00 (m, 1H), 7.12-7. 16 (m, 1H), 7. 18-7. 37 (m, 2 H), 7.48(s, 1H), 7.50(s, 1H), 8. 23 (t, J=9. 0Hz, 1H), 8. 48 (d, J=5.6Hz, 1H)

質量分析値(FD-MS, m/z): 497 (M+) 【0053】実施例7 N-(2,4-ジフルオロフェ  $\frac{-1}{2}$  $\frac{-1$ <u>ノリル) オキシ] -2-フルオロフェニル} -N-イソ</u> プロピルウレア

30 4-[(6,7-3)]+3-4-4-4-2-フルオロアニリン (80mg) をトルエン (5m 1)、トリエチルアミン(0.8m1)に加熱溶解した 後、ジクロロメタン(0.8ml)に溶解したトリホス ゲン (83mg) を加えて5分間加熱還流した。次にN - (2, 4-ジフルオロフェニル) - N-イソプロピル アミン (48mg)を加えて、さらに5時間加熱還流し た。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢 酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウ ムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、 40 クロロホルム/アセトン (4/1) で展開する薄層シリ カゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物 を57mg、収率45%で得た。

[0054] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 1.15 (d, J=6.6Hz, 6H), 4. 05 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 4. 8 6-4.97 (m, 1H), 6.12 (d, J=3. 4Hz, 1H), 6.51 (d, J=5.6Hz, 1H), 6.87 (dd, J=2.7, 11.2Hz, 1H), 6.95-7.01 (m, 1H), 7.03-50 7. 10 (m, 2H), 7. 23-7. 36 (m, 1

H), 7. 51 (s, 1H), 7. 60 (s, 1H), 8. 27(t, J=8.8Hz, 1H), 8.48(d,J=5.6Hz, 1H)

質量分析值 (FD-MS, m/z):511 (M+) 【0055】実施例8 N-ベンジル-N-(2,4-ジフルオロフェニル) -N' - {4- [ (6, 7-ジメ トキシー4ーキノリル) オキシ] -2-フルオロフェニ <u>ル} ウレア</u>

4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]  $-2-7\nu + 100$   $-2-7\nu + 100$   $-2-7\nu + 100$   $-2-7\nu + 100$ 1)、トリエチルアミン(0.8m1)に加熱溶解した 後、ジクロロメタン(0.5ml)に溶解したトリホス ゲン (83mg)を加えて5分間加熱還流した。次にN ーベンジルー N-(2,4-ジフルオロフェニル)ア ミン (62mg)を加えて、さらに1時間加熱還流し た。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、ク ロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリ ウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さ を、クロロホルム/アセトン(10/1)で展開するシ リカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合 20 物を42mg、収率30%で得た。

[0056] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$  4. 04 (s, 3H), 4. 05 (s, 3 H), 4. 90 (brs, 2H), 6. 35 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 47 (d, J=2. 7Hz, 1H), 6.86-6.94 (m, 2H), 6.9 4-7.04 (m, 2H), 7.04-7.16 (m, 1H), 7.16-7.34 (m, 5H), 7.46(s, 1H), 7.50 (s, 1H), 8.28 (t, J=9.0Hz, 1H), 8.49 (d, J=5.4H 30 z, 1H)

質量分析値(FD-MS, m/z):559 (M+) 【0057】実施例9 N-(2-クロロベンジル)- $N-(2, 4-ジフルオロフェニル) - N' - \{4-$ [(6, 7-3) + 5 - 4 - 4 - 4) + 3 - 2<u>ーフルオロフェニル} ウレア</u>

2, 4-ジフルオロアニリン (516mg)、2-クロ ロベンズアルデヒド (562mg) を溶解したメタノー ル (10m1) に硫酸マグネシウム (963mg) と少 量の酢酸を加え、室温で一晩攪拌した。氷冷下水素化ホ 40 N-(2,4-ジフルオロフェニル)アミン(76m ウ素ナトリウム (454mg)を加え、室温で8時間攪 拌した。反応液に水を加え、ジクロロメタンで抽出し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去する ことにより、N-(2-クロロベンジル)-N-(2, 4-ジフルオロフェニル) アミンを252mg得た。4 **- [ (6, 7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ] -**2-フルオロアニリン (126mg) をトルエン (10 m1)、トリエチルアミン(1m1)に加熱溶解した 後、少量のジクロロメタンに溶解したトリホスゲン (1 31mg)を加えて5分間加熱還流した。次に、上で得 50 H), 4.86(brs, 2H), 6.33(d, J=

られたN-(2-クロロベンジル)-N-(2,4-ジ フルオロフェニル) アミン (122mg) を加えて、さ らに10時間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナト リウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホ ルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒 を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン (5/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーに より精製し、表題の化合物を75mg、収率32%で得 た。

20

[0058] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 3. 92 (s, 3H), 3. 95 (s, 3 H), 4. 95 (s, 2H), 6. 55 (d, J=5. 4Hz, 1H), 7.05-7.12 (m, 2H), 7. 22-7. 40 (m, 6H), 7. 41 (s, 1 H), 7.47 (s, 1H), 7.50-7.54(m, 2H), 8. 13 (s, 1H), 8. 52 (d, J = 5.4 Hz, 1H

質量分析値(FD-MS, m/z):593(M+) 【0059】実施例10 · N- (4-クロロベンジル) -N-(2, 4-i)フルオロフェニル $)-N'-\{4-i\}$ [(6, 7-3)+4)-4-4ーフルオロフェニル} ウレア

2, 4-ジフルオロアニリン(0.39ml)、4-ク ロロベンズアルデヒド (544mg)を溶解したメタノ ール (8ml) に硫酸マグネシウム (929mg) と少 量の酢酸を加え、室温で原料が消失するまで撹拌した。 氷冷下水素化ホウ素ナトリウム (441mg)を加え、 室温で3時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチル で抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒 を留去して得られた残さを、ヘキサン/アセトン(10 0/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーによ り精製し、 N- (4-クロロベンジル) -N- (2, 4-ジフルオロフェニル) アミンを500mg、収率5 1%で得た。4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリ ル) オキシ] -2-フルオロアニリン(80mg)をト ルエン (5m1)、トリエチルアミン (0.8m1) に 加熱溶解した後、ジクロロメタン(0.8m1)に溶解 したトリホスゲン (83mg)を加えて5分間加熱還流 した。次に上で得られたN-(4-クロロベンジル)g)を加えて、さらに4時間加熱還流した。反応液に飽 和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出 し、酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/ アセトン (4/1) で展開する薄層シリカゲルクロマト

[0060] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta 4.04$  (s, 3H), 4.05 (s, 3

グラフィーにより精製し、表題の化合物を58mg、収

率39%で得た。

3. 4 Hz, 1 H), 6.47 (d, J=5.1H)z, 1H), 6.86-7.04 (m, 4H), 7. 07-7.14 (m, 1H), 7.19-7.30(m, 4H), 7.47 (s, 1H), 7.49 ( s , 1H) , 8. 25 (d, J=8.8Hz, 1 H), 8. 49 (d, J=5. 1Hz, 1H) 質量分析值 (FD-MS, m/z):593 (M+) 【0061】実施例11 N'-(2,4-ジフルオロ フェニル)  $-N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-$ <u>キノリル) オキシ] -2-フルオロフェニル} -N-メ</u> 10 チルウレア

 $N - \{4 - [(6, 7 - i) \times 1 + i) - 4 - i \}$ キシ] -2-フルオロフェニル} -N-メチルアミン (64mg)をトルエン(6m1)に加熱溶解した後、 2, 4-ジフルオロフェニルイソシアナート(0.1m 1)を加えて80分間加熱還流した。反応液をヘキサン /アセトン/ジクロロメタン(4/3/1)で展開する シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化ー 合物を95mg、収率100%で得た。 [0062] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 3. 35 (s, 3H), 4. 04 (s, 3 H), 4.07 (s, 3H), 6.32 (d, J=2. 9Hz, 1H), 6.66 (d, J=5.4Hz, 1H), 6.75-6.89 (m, 2H), 7.06-7. 13 (m, 2H), 7. 44 (s, 1H), 7. 4 8(s, 1H), 7.44-7.50(m, 1H), 8.05-8.13 (m, 1H), 8.60 (d, J=5.1Hz, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z):483 (M+) 【0063】実施例12 N'-(2,4-ジフルオロ 30 N'-ジメチルウレア フェニル) -N- {4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ] -2-フルオロフェニル} -N-エ <u>チルウレア</u>

 $N - \{4 - [(6, 7 - \forall x) + + \forall -4 - + \forall y)\}$ キシ] -2-フルオロフェニル} -N-エチルアミン (80mg)をトルエン (7m1) に加熱溶解した後、  $2, 4 - ジフルオロフェニルイソシアナート <math>(0.1 \, \text{m})$ 1)を加えて17時間加熱還流した。反応液をヘキサン/ アセトン/ジクロロメタン (4/3/1)で展開するシ リカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合 40 物を36mg、収率32%で得た。

[0064] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta 1$ . 22 (t, J=7. 1Hz, 3H), 3. 80 (q, J=7.1Hz, 2H), 4.03 (s, 3)H), 4.07 (s, 3H), 6.24 (d, J=2. 9Hz, 1H), 6.65 (d, J=5.1Hz, 1H), 6. 73-6. 87 (m, 2H), 7. 07-7. 13 (m, 2H), 7. 43 (s, 1H), 7. 4 5(s, 1H), 7.42-7.46(m, 1H), 8. 05-8. 13 (m, 1H), 8. 59 (d, J = 50 8. 56 (d, J = 5.4 Hz, 1H)

22

質量分析値(FD-MS, m/z):497 (M+) 【0065】実施例13 N-{4-[(6,7-ジメ トキシー4ーキノリル) オキシ] ー2ーフルオロフェニ

メチルウレア

5. 1Hz, 1H)

N- {4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オ キシ] -2-フルオロフェニル} -N' - (4-フルオ ロフェニル) ウレア (289mg) をN, N-ジメチル ホルムアミド(2m1)に溶解し、0℃とした後に水素 化ナトリウム (60wt%, 23mg) を加えて室温で 1時間攪拌した。次にヨウ化メチル(O. 038ml) を加えて、さらに室温で10分間攪拌した。反応液に水 を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水 硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得ら れた残さを、クロロホルム/メタノール (50/1)で 展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製 し、表題の化合物を101mg、収率73%で得た。 [0066] 1 H-NMR (CDC13, 400MH 20 z): $\delta$ 3. 20 (s, 3H), 3. 24 (s, 3 H), 4. 04 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 6. 32 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.65-6.76 (m, 2H), 6.87-6.98 (m, 5 H), 7.44(s, 1H), 7.44(s, 1H), 8. 56 (d, J=5.4Hz, 1H)

質量分析值 (FD-MS, m/z):479 (M+) 【0067】<u>実施例14</u> N-(2,4-ジフルオロフ ェニル) -N' - {4-[(6,7-ジメトキシ-4-

N-(2, 4-3)7N-(2, 4-3)7N-(4-3)8N-(2, 4-3)7N-(4-3)8N-(2, 4-3)8N-(2, 4-3)8N-(4-3)8 [(6, 7-3) + 5 - 4 - 4 - 4) + 3 - 2ーフルオロフェニル ) ウレア (193mg) をN, N-ジメチルホルムアミド (2m1) に溶解し、0℃とした 後に水素化ナトリウム (60wt%, 31mg) を加え て室温で1時間攪拌した。次にヨウ化メチル(0.04 8m1)を加えて、さらに室温で10分間攪拌した。反 応液に水を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム 層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去 して得られた残さを、クロロホルム/メタノール(50 /1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーに より精製し、表題の化合物を75mg、収率78%で得 た。

[0068] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 3.18(s, 3H), 3.20(s, 3 H), 4. 06 (s, 3H), 4. 08 (s, 3H), 6. 40 (d, J=5.6Hz, 1H), 6. 63-6. 81 (m, 4H), 6. 96-7. 05 (m, 2)H), 7. 45 (s, 1H), 7. 54 (s, 1H),

H)

質量分析値 (FD-MS, m/z):497 (M+) 【0069】実施例15 N-{4-[(6,7-ジメ トキシー4ーキノリル) オキシ] -2-フルオロフェニ ル} -N, N' -ジエチル-N' - (4-フルオロフェ ニル) ウレア

23

N-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オ キシ]-2-フルオロフェニル}-N'-(4-フルオ ロフェニル) ウレア (37mg) をN, N-ジメチルホ ルムアミド (1 m l ) に溶解し、O℃とした後に水素化 時間攪拌した。次にヨウ化エチル(20μ1)を加え て、さらに室温で10分間攪拌した。反応液に水を加 え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸 ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた 残さを、クロロホルム/メタノール (50/1)で展開 する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、 表題の化合物を36mg、収率88%で得た。

[0070] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta 1.13-1.19-(m_7-6H)$ , 3.58-3. 69 (m, 4H), 4. 05 (s, 3H), 4. 0 20 6 (s, 3H), 6. 35 (d, J=5.4Hz, 1 H), 6. 65-6. 73 (m, 2H), 6. 80-6.90 (m, 5H), 7.44 (s, 1H), 7.4 5(s, 1H), 8.57(d, J=5.1Hz, 1H)

質量分析値(FD-MS, m/z):507 (M+) 【0071】<u>実施例16</u> N-(2,4-ジフルオロフ ェニル)  $-N' - \{4-[(6,7-ジメトキシ-4-$ <u>キノリル) オキシ]  $-2-フルオロフェニル} - N$ ,</u> N'ージエチルウレア

 $N-(2, 4-i) - N' - \{4-i\}$ ーフルオロフェニル} ウレア (100mg)をN, N-ジメチルホルムアミド (2m1) に溶解し、O℃とした 後に水素化ナトリウム (60wt%, 15mg) を加え て室温で1時間攪拌した。次にヨウ化エチル (51μ 1)を加えて、さらに室温で15時間攪拌した。反応液 に水を加え、酢酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を飽和 食塩水で洗い、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下 ン(5/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィー により精製し、表題の化合物を66mg、収率60%で 得た。

[0072] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z): $\delta 1.12-1.19$  (m, 6H), 3.56 -3.64 (m, 4H), 4.05 (s, 3H), 4.07 (s, 3H), 6.41 (d, J=5.4Hz, 1H), 6.64-6.77 (m, 4H), 6.88-6.94 (m, 2H), 7.45 (s, 1H), 7.4 9 (s, 1H), 8.57 (d, J=5.4Hz, 1)

質量分析値(FD-MS, m/z):525 (M+) 【0073】実施例17 N-(3,4-ジフルオロフ ェニル)  $-N' - \{4-[(6,7-ジメトキシ-4-$ <u>キノリル) オキシ]  $-2-フルオロフェニル} - N$ ,</u> N' -ジエチルウレア

N-(3, 4-i)7N-(4-i)8N-(3, 4-i)7N-(4-i)8N-(3, 4-i)7N-(4-i)8N-(4-ーフルオロフェニル ウレア (110mg) をN, N-ナトリウム (60wt%, 13mg)を加えて室温で1 10 ジメチルホルムアミド (2m1) に溶解し、0℃とした 後に水素化ナトリウム (60wt%, 25mg)を加え て室温で10分間攪拌した。次にヨウ化エチル(60μ 1)を加えて、さらに室温で20分間攪拌した。反応液 に水を加え、酢酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を飽和 食塩水で洗い、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下 溶媒を留去して得られた残さを、ヘキサン/アセトン (1/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィ ーにより精製し、表題の化合物を60mg、収率49% で得た。 ----

[0074] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z): $\delta 1.10-1.18$  (m, 6H), 3.57-3.65 (m, 4H), 4.02 (s, 3H), 4.0 5 (s, 3H), 6.34 (d, J=5.4Hz, 1H), 6. 58-6. 74 (m, 4H), 6. 83-6.89 (m, 1H), 6.91-7.00 (m, 1)H), 7. 42(s, 1H), 7. 50(s, 1H), 8. 55 (d, J=5. 1Hz, 1H) 質量分析値 (FD-MS, m/z):525 (M+) 【0075】実施例18 N-(2,4-ジフルオロフ ェニル)  $-N' - \{4 - [(6, 7 - ジメトキシ - 4)]$ <u>ーキノリル) オキシ] -2-メチルフェニル} -N-メ</u> チルウレア

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ] -2-メチルアニリン (200mg) をトルエン (10 m1)、トリエチルアミン(2m1)に加熱溶解した 後、ジクロロメタン(0.5m1)に溶解したトリホス ゲン (211mg) を加えて5分間加熱還流した。次に N-(2, 4-ジフルオロフェニル)-N-メチルアミ ン(277mg)を加えて、さらに1時間加熱還流し

溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセト 40 た。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢 酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウム で乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、ク ロロホルム/アセトン(2/1)で展開するシリカゲル クロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を24 7mg、収率82%で得た。

> [0076] 1 H-NMR (CDCl3, 400MH z):  $\delta$ 2. 02 (s, 3H), 3. 32 (s, 3 H), 4. 05 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 5. 96 (s, 1H), 6. 49 (d, J=5.6H50 z, 1H), 6.94-6.96 (m, 1H), 7.0

1-7.09 (m, 3H), 7.42-7.49 (m, 1H), 7.55 (s, 1H), 7.58 (s, 1H), 7.58 (s, 1H), 7.86 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.45 (d, J=5.6Hz, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z):479 (M+)
【0077】実施例19 N-(3,4-ジフルオロフェニル)-N'-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メチルフェニル}-N-メチルウレア

4-[(6,7-ジメトキシー4ーキノリル)オキシ]
-2-メチルアニリン(80mg)をトルエン(4m
1)、トリエチルアミン(0.8ml)に加熱溶解した後、ジクロロメタン(0.5ml)に溶解したトリホスゲン(84mg)を加えて5分間加熱還流した。次に、N-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-メチルアミン(40mg)を加えて、さらに1時間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(3/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を78mg、収率63%で得た。

【0078】  $^1$  H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 400MH z):  $\delta$  2.01 (s, 3H), 3.36 (s, 3H), 4.05 (s, 3H), 4.07 (s, 3H), 6.0 5 (s,1H), 6.48 (d,J=5.4Hz, 1 H), 6.95 (d,J=2.7Hz,1H), 7.03 (dd,J=2.7, 8.5Hz,1H), 7.10-7.40 (m, 3H), 7.55 (s, 1H), 7.5 6 (s, 1H), 7.89 (d,J=8.8Hz, 1 H), 8.45 (d,J=5.6Hz,1H) 質量分析値 (FD-MS, m/z): 479 (M+) 【0079】実施例20 N-(4-フルオロフェニル)-N'-{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メチルフェニル}-N-エチルウレア

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]
-2-メチルアニリン(93mg)をトルエン(10m
1)、トリエチルアミン(1m1)に加熱溶解した後、
少量のジクロロメタンに溶解したトリホスゲン(98m
40 ルウレア
g)を加えて5分間加熱還流した。次に、N-エチルー
N-(4-フルオロフェニル)アミン(50mg)を加
えて、さらに8時間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水
素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧
下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(5/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を99mg、収率69%
で得た。
【008

[0080] 1 H-NMR (CDC13, 400MH

z): δ1.07(t, J=7.1Hz, 3H), 2.07(s, 3H), 3.68(q, J=7.1Hz, 2H), 3.92(s, 3H), 3.94(s, 3H), 6.42(d, J=5.4Hz, 1H), 7.00-7.07(m, 2H), 7.21(s, 1H), 7.27-7.46(m, 5H), 7.48(s, 1H), 8.47(d, J=5.1Hz, 1H) 質量分析値(FD-MS, m/z): 475(M+) 【0081】実施例21 N-(2, 4-ジフルオロフェニル)-N'-{4-[(6, 7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2-メチルフェニル}-N-エチルウレア

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]-2-メチルアニリン(100mg)をトルエン(8m1)、トリエチルアミン(1m1)に加熱溶解した後、ジクロロメタン(1m1)に溶解したトリホスゲン(105mg)を加えて5分間加熱還流した。次にN-(2,4-ジフルオロフェニル)-N-エチルアミン(60mg)を加えて、さらに13時間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸工

) 反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エ チルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウムで 乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロ ロホルム/アセトン(5/1)で展開する薄層シリカゲ ルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を7 Omg、収率44%で得た。 【0082】1H-NMR(CDC13,400MH

z): δ1.12(t, J=7.1Hz, 3H), 1.92(s, 3H), 3.71(q, J=7.1Hz, 2H), 3.97(s, 3H), 3.98(s, 3H), 3.97(s, 1H), 6.38(d, J=5.4Hz, 1H), 6.86(d, J=2.7Hz, 1H), 6.92-7.03(m, 3H), 7.30-7.38(m, 1H), 7.40(s, 1H), 7.47(s, 1H), 7.78(d, J=8.8Hz, 1H), 8.38(d, J=5.4Hz, 1H)
質量分析値(FD-MS, m/z): 493(M+)

質量分析値 (FD-MS, m/z):  $493 (M^+)$  【0083】 実施例22  $N'-(2,4-ジフルオロ フェニル) -N- <math>\{4-[(6,7-iyk-k-2-k-2-iyk-k-2-k-2-iyk-k-2-i$ 

 $N-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2-メチルフェニル\}-N-メチルアミン(80mg)をトルエン(8m1)に加熱溶解した後、2、4-ジフルオロフェニルイソシアナート(40<math>\mu$ 1)を加えて5分間加熱還流した。反応液をヘキサン/アセトン/ジクロロメタン(4/3/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を107mg、収率90%で得た。

[0084]  $^{1}$  H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, 400MH 50 z): $\delta$ 2. 35 (s, 3H), 3. 32 (s, 3

H), 4.06 (s, 3H), 4.08 (s, 3H), 6. 17(s, 1H), 6. 58(d, J=5.4H)z, 1H), 6.74-6.89 (m, 2H), 7.1 4-7.23 (m, 2H), 7.40 (d, J=8.3Hz, 1H), 7.53(s, 1H), 7.55(s, 1H)1H), 8.06-8.14 (m, 1H), 8.56(d, J=5.4Hz, 1H)質量分析値(FD-MS, m/z): 479 (M+) 【0085】<u>実施例23 N-(2,4-ジフルオロフ</u> キノリル) オキシ] $-2-メチルフェニル}-N, N'$ <u>ージエチルウレア</u>

N-(2, 4-i) N-(2, 4-i) N-(4-i)[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]-2 ーメチルフェニル > ウレア (52mg) をN, Nージメ チルホルムアミド (1 m 1) に溶解し、0°Cとした後に 水素化ナトリウム(60wt%、18mg)を加えて室 温で1時間攪拌した。次にヨウ化エチル(27μ1)を 加えて、さらに室温で1-0分間攪拌した。 反応液に水を 加え、酢酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸ナ 20 トリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残 さを、クロロホルム/メタノール (50/1) で展開す る薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表 題の化合物を46mg、収率79%で得た。

[0086] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta 1.05-1.25$  (m, 6H), 2.10 (s, 3H), 3.40-3.80 (m, 4H), 4.05(s, 3H), 4.06(s, 3H), 6.38(d, J=5.4Hz, 1H), 6.60-6.92(m, 6H), 7.45(s, 1H), 7.50(s,1H), 8. 54 (d, J=5.1Hz, 1H) 質量分析値(FD-MS, m/z):521 (M+) 【0087】実施例24 N-(2,4-ジフルオロフ ェニル)  $-N' - \{4-[(6,7-ジメトキシ-4-$ キノリル) オキシ] -2-メトキシフェニル} ウレア 4ー[(6,7ージメトキシー4ーキノリル)オキシ] -2-メトキシアニリン (40mg)をトルエン (5m 1) に加熱溶解した後、2, 4-ジフルオロフェニルイ ソシアナート(30μ1)を加えて1.5時間加熱還流 エーテルで洗浄し、表題の化合物を27mg、収率47 %で得た。

[0088] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 3.88 (s, 3H), 4.07 (s, 3 H), 4.08 (s, 3H), 6.56 (d, J=5. 6Hz, 1H), 6.75 (d, J=2.7Hz, 1H), 6.79-6.95 (m, 4H), 7.22-7. 29 (m, 1H), 7. 58 (s, 1H), 7. 5 5 (brs, 1H), 8.00-8.08 (m, 1)H), 8. 22 (d, J=8.8Hz, 1H), 8. 4 50 H), 4. 05 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H),

8 (d, J=5.9Hz, 1H)

質量分析値(FD-MS, m/z): 481 (M+) 【0089】実施例25 N'-{4-[(6,7-ジ メトキシー4ーキノリル) オキシ] -2-メトキシフェ <u>ニル} -N-(4-フルオロフェニル)-N-メチルウ</u> レア

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ] -2-メトキシアニリン (80mg) をトルエン (5m 1)、トリエチルアミン(0.8m1)に加熱溶解した <u>ェニル) $-N'-\{4-[(6,7-i)xトキシ-4-10$ </u> 10 後、ジクロロメタン(0.8ml)に溶解したトリホス ゲン (83mg)を加えて5分間加熱還流した。次にN - (4-フルオロフェニル) -N -メチルアミン (3 8mg)を加えて、さらに5時間加熱還流した。反応液 に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで 抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し た。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホル ム/アセトン (8/1) で展開する薄層シリカゲルクロ マトグラフィーにより精製し、表題の化合物を70m 8、収率59%で得た。

- [0090] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z): $\delta$ 3.35(s, 3H), 3.65(s, 3 H), 4. 05 (s, 3H), 4. 06 (s, 3H), 6. 46 (d, J=5.6Hz, 1H), 6. 62 (d, J=2.4Hz, 1H), 6.79(dd, J=2.7, 9.0Hz, 1H), 6.89(s, 1)H), 7.17-7.22 (m, 2H), 7.35-7. 38 (m, 2H), 7. 49 (s, 1H), 7. 5 5 (s, 1H), 8.28 (d, J=8.8Hz, 1)H), 8. 46 (d, J=5.4Hz, 1H)
- 30 質量分析値 (FD-MS, m/z):477 (M+) 【0091】実施例26 N-(2,4-ジフルオロフ ェニル)  $-N' - \{4-[(6,7-ジメトキシ-4-$ キノリル) オキシ] -2-メトキシフェニル}-N-メ チルウレア

4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ]

-2-メトキシアニリン (75mg) をトルエン (10 m1)、トリエチルアミン(0.5m1)に加熱溶解し た後、ジクロロメタン(0.5ml)に溶解したトリホ スゲン(65mg)を加えて5分間加熱還流した。次 した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、ジエチル 40 に、N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N-メチル アミン(69mg)を加えて、さらに1時間加熱還流し た。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢 酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウム で乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、ク ロロホルム/アセトン (2/1) で展開するシリカゲル クロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を83 mg、収率73%で得た。

> [0092] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 3.36 (s, 3H), 3.70 (s, 3

6. 49 (d, J=5. 6Hz, 1H), 6. 64
(d, J=2. 4Hz, 1H), 6. 80 (dd, J=
2. 4, 8. 8Hz, 1H), 6. 94 (s, 1H),
7. 10-7. 18 (m, 1H), 7. 20-7. 34
(m, 2H), 7. 56 (s, 1H), 7. 56 (s,
1H), 8. 26 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8.
46 (d, J=5. 6Hz, 1H)
質量分析値 (FD-MS, m/z): 495 (M+)
【0093】実施例27 N-(3, 4-ジフルオロフェニル)-N'-{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-10キノリル)オキシ]-2-メトキシフェニル}-N-メ

チルウレア

[0094]  $^{1}$  H-NMR (CDC1 $_{3}$ , 400MH z):  $\delta$ 3. 36 (s, 3H), 3. 70 (s, 3 H), 4. 06 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 6. 49 (d, J=5.6Hz, 1H), 6. 64 (d, J=2.4Hz, 1H), 6. 80 (dd, J=2.4, 8.8Hz, 1H), 6. 94 (s, 1 H), 7. 14-7. 18 (m, 1H), 7. 22-7. 29 (m, 2H), 7. 56 (s, 2H), 8. 26 (d, J=8.8Hz, 1H), 8. 46 (d, J=5.6Hz, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z): 495 (M+) 【0095】実施例28  $N'-\{4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノリル) オキシ] -2-メトキシフェニル<math>\}$ -N-エチル-N- (4-7)ルオロフェニル) ウレア

4-[(6,7-ジメトキシー4ーキノリル)オキシ]
-2-メトキシアニリン(80mg)をトルエン(10m1)、トリエチルアミン(2m1)に加熱溶解した後、ジクロロメタン(0.5m1)に溶解したトリホスゲン(80mg)を加えて5分間加熱還流した。次にジクロロメタン(0.5m1)に溶解したN-エチルーN-(4-フルオロフェニル)アミン(51mg)を加えて、さらに18時間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を飽和食塩水で洗い。無水硫酸ナトリウムで乾

燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を75mg、収率63%で得た。

30

【0096】 H-NMR (CDC13, 400MH z): δ1.19(t, J=7.1Hz, 3H), 3.63(s, 3H), 3.81(q, J=7.1Hz, 2 H), 4.04(s, 3H), 4.05(s, 3H), 6.44(d, J=5.4Hz, 1H), 6.60(d, J=2.7Hz, 1H), 6.74(s, 1 H), 6.79(dd, J=2.7, 8.8Hz, 1 H), 7.18-7.24(m, 2H), 7.31-7.36(m, 2H), 7.47(s, 1H), 7.55(s, 1H), 8.28(d, J=8.8Hz, 1 H), 8.45(d, J=5.4Hz, 1H)

質量分析値(FD-MS, m/z): 491(M+)
【0097】実施例29 N-(3, 4-ジフルオロフェニル)-N'-{4-[(6, 7-ジメトキシー4ーキノリルトオキシ]-2-メトキシフェニル}-N-エチルウレア

4-[(6,7-ジメトキシー4-キノリル)オキシ]
-2-メトキシアニリン(80mg)をトルエン(10m1)、トリエチルアミン(2m1)に加熱溶解した後、ジクロロメタン(0.5m1)に溶解したトリホスゲン(80mg)を加えて5分間加熱還流した。次にジクロロメタン(0.5m1)に溶解したN-(3,4-ジフルオロフェニル)-N-エチルアミン(58mg)を加えて、さらに18時間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を飽和食塩水で洗い、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を50mg、収率40%で得た。

z): \( \delta 2.00 \) (t, \( J=7.1Hz, 3H), \( 3.67 \) (s, \( 3H) \), \( 3.80 \) (q, \( J=7.1Hz, 2H) \), \( 4.05 \) (s, \( 3H) \), \( 4.06 \) (s, \( 3H) \), \( 4.06 \) (d, \( J=5.4Hz, 1H) \), \( 6.63 \) (d, \( J=2.4Hz, 1H) \), \( 6.77 \) (s, \( 1 H) \), \( 6.79 \) (dd, \( J=2.4, 8.8Hz, 1H) \), \( 7.10-7.15 \) (m, \( 1H) \), \( 7.19-7.23 \) (m, \( 1H) \), \( 7.27-7.35 \) (m, \( 1H) \), \( 7.47 \) (s, \( 1H) \), \( 7.55 \) (s, \( 1H) \), \( 8.24 \) (d, \( J=8.8Hz, 1H) \), \( 8.46 \) (d, \( J=5.4Hz, 1H) \)

[0098] 1 H-NMR (CDC13, 400MH

 - (4-フルオロフェニル) アミン (51mg) を加え
 質量分析値 (FD-MS, m/z):509 (M+)

 て、さらに18時間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水
 【0099】実施例30 N'-(2,4-ジフルオロフェニル)-N-(4-[(6,7-ジメトキシー4-2-エチル層を飽和食塩水で洗い、無水硫酸ナトリウムで乾 50 キノリル) オキシ] フェニル - N-エチルウレア

N-{4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オ キシ] フェニル > - N - エチルアミン (35mg)をト ルエン (5 m 1) に加熱溶解した後、2,4-ジフルオ ロフェニルイソシアナート (30μ1) を加えて2時間 加熱還流した。反応液を減圧濃縮し、クロロホルム/ア セトン (8/1) で展開する薄層シリカゲルクロマトグ ラフィーにより精製し、表題の化合物を37mg、収率 69%で得た。

[0100] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta 1$ . 23 (t, J=7. 1Hz, 3H), 3.8 10 4 (q, J=7.1Hz, 2H), 4.06(s, 3H),4. 07 (s, 3H), 6. 24 (d, J=2.9Hz, 1H), 6. 57 (d, J=5. 1Hz, 1H), 6. 73-6.89 (m, 2H), 7.33 (d, J=8. 8Hz, 2H), 7. 43 (d, J=8.8Hz, 2H), 7.49(s, 1H), 7.53(s, 1 H), 8.08-8.16 (m, 1H), 8.45(d, J=2.8Hz,-1H)...

質量分析值 (FD-MS, m/z): 4-7-9 (M±) 【0101】製造例1 <u>6,7-ジメトキシー4ーキノ</u> 20 H),6.82 (d, J=5.9Hz,1H),7.1

2'-アミノー4',5'-ジメトキシアセトフェノン (300mg) にテトラヒドロフラン (6ml) を加え 溶解し、ナトリウムメチラート (250mg)を加え6 0分間撹拌した。次いでギ酸エチル(0.5m1)を加 えて150分間撹拌した。 反応液に水(3m1)を加え 30分間撹拌した後、10%塩酸を加えると沈殿物が生 成した。プフナーロートで沈殿物を沪取し、水(3m1 ×2)で洗浄した後、シリカゲルカラムクロマトグラフ ィーで精製して標題の化合物を310mg、収率98% 30 で得た。

 $[0102]^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400M Hz):  $\delta 3.82$  (s, 3H), 3.86 (s, 3H), 5. 94 (d, J=7.3Hz, 1H), 6. 9 6 (s, 1H), 7.44 (s, 1H), 7.76 (d, J=7.3Hz, 1H), 11.52(s, 1)H)

質量分析値 (FD-MS, m/z):205 (M+) 【0103】製造例2 4-クロロ-6, 7-ジメトキ シキノリン

6, 7-ジメトキシ-4-キノロン (40.0g) をト ルエン (400m1) に加え、ジーンスタークトラップ を付けて1時間加熱環流した。室温まで放冷し、ジーン スタークトラップを外し、オキシ塩化リン(25m1) を加え、2.5時間加熱環流した。水浴で冷却し、10 %塩酸水を加え、撹拌した。分液ロートで分配し、水層 を採った。有機層は10%塩酸水で洗い、最初の水層と 洗浄水層を合わせた。水層に冷水(100ml)と氷 (100g)を加え、10%水酸化ナトリウム水溶液を

32

ンで抽出し、飽和食塩水 (300m1, 200m1)で 洗浄後、溶媒を減圧除去し、残渣を減圧乾燥して標題の 化合物を33.07g、収率83%で得た。 <sup>1</sup> H-NMR (CDC1<sub>3</sub>, 500MHz):  $\delta$ 4. 0 5 (s, 3H), 4. 07 (s, 3H), 7. 36 (d, J=4.9Hz, 1H), 7.41(s, 1)H), 7. 43 (s, 1H), 8. 59 (d, J=4. 9Hz, 1H)

【0104】製造例3 4-(3-フルオロ-4-ニト ロフェノキシ) -6, 7-ジメトキシキノリン 4-クロロー6, 7-ジメトキシキノリン (10.23 g)、3-フルオロ-4-ニトロフェノール(14.3 7g)をモノクロロベンゼン(100m1)に懸濁し、 一晩加熱還流した。減圧下溶媒を留去し、残さをトルエ ンで洗浄、ろ過、乾燥した。次に、結晶を水酸化ナトリ ウム水溶液に懸濁し、ろ過、乾燥し、表題の化合物を1 4.19g、収率90%で得た。

[0·105] 1 H-NMR (CDC13, 400MH  $z) = : \delta 4.05 (s, 3H), 4.13 (s, 3)$ 1-7.18 (m, 2H), 7.42 (s, 1H),7. 87 (s, 1H), 8. 27 (t, J=8.5Hz, 1H), 8. 65 (d, J=5. 9Hz, 1H) 【0106】製造例4 4-[(6,7-ジメトキシー 4-キノリル) オキシ] -2-フルオロアニリン 4-(3-7)ルオロ-4-2トロフェノキシ)-6, 7 ージメトキシキノリン (4.57g)を、酢酸エチル/ N, N-ジメチルホルムアミド/トリエチルアミン (1 00m1/100m1/20m1)に溶解し、水酸化パ ラジウム(1.14g)を加え、水素雰囲気下室温で1 晩攪拌した。セライトろ過した後、減圧下溶媒を留去 し、残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロ ロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウ ムで乾燥した。減圧下溶媒を留去し、表題の化合物を 4.27g、定量的に得た。

[0107] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z): $\delta 4.06$  (s, 3H), 4.07 (s, 3 H), 6. 50 (d, J=5.6Hz, 1H), 6. 8 0-6.96 (m, 3H), 7.53 (s, 1H),40 7.55 (s, 1H), 8.48 (d, J=5.4Hz, 1H)

【0108】製造例5 4-[(6,7-ジメトキシー 4-キノリル) オキシ] -2-メトキシアニリン 4-(3-フルオロ-4-ニトロフェノキシ)-6,7 ージメトキシキノリン (3.50g)をメタノール (5 00ml)に加熱溶解し、炭酸カリウム(2.81g) を加え、余熱で1時間攪拌した。減圧下溶媒を留去し、 残さに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホ ルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで 加えて、最終pH=10.0に調整した。クロロベンゼ 50 乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、酢酸 エチル/ジメチルホルムアミド/トリエチルアミン(2 00ml/10ml/10ml)に溶解し、水酸化パラ ジウム(0.88g)を加え、水素雰囲気下室温で1晩 **攪拌した。減圧下溶媒を留去し、残さにクロロホルムを** 加え、セライトろ過した。ろ液を飽和炭酸水素ナトリウ ム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減 圧下溶媒を留去し、表題の化合物を3.10g、収率9 4%で得た。

[0109] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 3. 85 (s, 3H), 4. 06 (s, 3 H), 4. 07 (s, 3H), 6. 49 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6.63-6.67 (m, 2H), 6. 75-6. 79 (m, 1H), 7. 52 (s, 1)H), 7.59 (s, 1H), 8.46 (d, J=5. 6Hz, 1H)

【0110】製造例6 4-[(6,7-ジメトキシー 4-キノリル) オキシ] -2-メチルアニリン

4ークロロー6, 7ージメトキシキノリン(5.00 g)、4-ニトロ-3-メチルフェノール(6.85 --g)をモノクロロベンゼン (25ml) に懸濁し、一晩 20 加熱還流した。減圧下溶媒を留去し、残さを酢酸エチル で洗浄、ろ過、乾燥した。次に、結晶を水酸化ナトリウ ム水溶液に懸濁し、ろ過、乾燥した。この様にして得ら れた結晶(6.89g)の一部(1.36g)を酢酸エ チル/ジメチルホルムアミド/トリエチルアミン(25 m1/25m1/5m1) に溶解し、水酸化パラジウム (0.34g)を加え、水素雰囲気下室温で1晩攪拌し た。セライトろ過した後、減圧下溶媒を留去し、残さに 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで た。減圧下溶媒を留去し、表題の化合物を1.31g、 収率91%で得た。

[0111] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 2. 21 (s, 3H), 4. 05 (s, 6 H), 6. 45 (d, J=5. 6Hz, 1H), 6. 74 (d, J=8. 3Hz, 1H), 6. 87 (dd, J=2.7, 8.3 Hz, 1H), 6.91 (d, J=2. 7Hz, 1H), 8.45 (d, J=5.4Hz,

【0112】製造例7 N-{4-[(6,7-ジメト 40 6-6.92(m,2H),7.55(s,1H), キシー4ーキノリル) オキシ] ー2ーフルオロフェニ <u>ル} -N-メチルアミン</u>

無水酢酸(0.18m1)、ぎ酸(0.10m1)を6 0℃で120分間攪拌した。4-[(6,7-ジメトキ シー4-キノリル)オキシ]-2-フルオロアニリン (200mg)を加え、60℃で一晩攪拌した。 反応液 に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、ジクロロメタ ンで抽出し、ジクロロメタン層を無水硫酸ナトリウムで 乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、テト

34

チウムアルミニウム (48mg) を加え、室温で40分 間攪拌した。氷冷下、反応液に水、次に酢酸エチルを加 え攪拌し、セライトろ過した。有機層を酢酸エチルで抽 出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留 去して得られた残さを、クロロホルム/アセトン(2/ 1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフィーによ り精製し、表題の化合物を87mg、収率41%で得 た。

[0113] 1 H-NMR (CDC13, 400MH 10 z): $\delta$ 2.93(s, 3H), 4.06(s, 6 H), 6. 46 (d, J=5.4Hz, 1H), 6. 6  $9-6.76 \, (m, 1H), 6.85-6.93 \, (m, 1H)$ 2H), 7.46 (s, 1H), 7.56 (s, 1 H), 8. 47 (d, J=5.4Hz, 1H) 質量分析値 (FD-MS, m/z):328 (M+) 【0114】製造例8 N-{4-[(6, 7-ジメト キシー4ーキノリル) オキシ] -2-フルオロフェニ *ル*} -N-エチルアミン

-2-フルオロアニリン (813mg)をクロロホルム /トリエチルアミン (30m1/3m1) に溶解し、塩 化アセチル(0.37m1)を加え、室温で5分間攪拌 した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、 クロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナト リウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さ を、テトラヒドロフラン (20m1) に溶解し、氷冷下 水素化リチウムアルミニウム(0.39g)を加え、1 0分間加熱還流した。氷冷下、反応液に水、次に酢酸エ チルを加え攪拌し、セライトろ過した。有機層を酢酸工 抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し 30 チルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで乾 燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、ヘキサ ン/アセトン/ジクロロメタン(2/1/1)で展開す るシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題の 化合物を766mg、収率86%で得た。

> [0115] H-NMR (CDC13, 400MH z): $\delta$ 1.34 (t, J=7.1Hz, 3H), 3. 20-3.28 (m, 2H), 4.06 (s, 3H),4. 07 (s, 3H), 6. 50 (d, J=5.6Hz, 1H), 6. 71-6. 77 (m, 1H), 6. 8 7. 57 (s, 1H), 8. 47 (d, J=5. 6H z, 1H)

【0116】<u>製造例9</u> N-{4-[(6, 7-ジメト キシー4ーキノリル) オキシ] -2-メチルフェニル} <u>-N-メチルアミン</u>

無水酢酸(0.27ml)、ぎ酸(0.13ml)を6 0℃で90分間撹拌した。そこにジクロロメタン (1 m 1) に懸濁した4-[(6,7-ジメトキシ-4-キノ [1] [1] [1] [1] [2] [2] [2] [3] [3] [3] [4]ラヒドロフラン(20m1)に溶解し、氷冷下水素化リ 50 加え、室温で10分間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素

ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロ ロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶 媒を留去して得られた残さを、テトラヒドロフラン(2 0m1)に溶解し、氷冷下水素化リチウムアルミニウム (0.15g)を加え、4時間加熱還流した。氷冷下、 反応液に水、次に酢酸エチルを加え攪拌し、セライトろ 過した。有機層を酢酸エチルで抽出し、無水硫酸ナトリ ウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さ を、ヘキサン/アセトン/ジクロロメタン(4/2/ 1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精 10 製し、表題の化合物を227mg、収率72%で得た。 [0117] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 2. 17 (s, 3H), 2. 94 (s, 3 H), 4. 05 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 6. 43 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 65 (d, J=8.8Hz, 1H), 6.91(d, J=2. 7Hz, 1H), 6.99 (dd, J=2.9, 8. 5Hz, 1H), 7. 42 (s, 1H), 7. 60 (s, 1H), 8.44(d, J=5.1Hz, 1H)【0118】製造例10  $N-\{4-[(6,7-ジメ] 20 2,4-ジフルオロアニリン(645mg)、アセトア$ トキシー4ーキノリル) オキシ] ー2ーメチルフェニ ル} - N - エチルアミン

4-[(6, 7-ジメトキシー4ーキノリル)オキシ] -2-メチルアニリン (400mg) をクロロホルム/ トリエチルアミン (5m1/2m1) に溶解し、塩化ア セチル(0.19m1)を加え、室温で5分間攪拌し た。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、ク ロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリ ウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さ を、テトラヒドロフラン (20m1) に溶解し、氷冷下 30 水素化リチウムアルミニウム (0.20g)を加え、4 時間加熱還流した。氷冷下、反応液に水、次に酢酸エチ ルを加え攪拌し、セライトろ過した。有機層を酢酸エチ ルで抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下浴 媒を留去して得られた残さを、ヘキサン/アセトン/ジ クロロメタン (4/2/1) で展開するシリカゲルクロ マトグラフィーにより精製し、表題の化合物を263m g、収率60%で得た。

[0119] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 1. 35 (t, J=7. 1Hz, 3H), 2. 17 (s, 3H), 3. 24 (q, J=7. 1Hz, 2 H), 4. 05 (s, 3H), 4. 05 (s, 3H), 6. 45 (d, J=5. 4Hz, 1H), 6. 66(d, J=8.8Hz, 1H), 6.91(d, J=2. 7Hz, 1H), 6. 96 (dd, J=2.7, 8. 8Hz, 1H), 7. 46 (s, 1H), 7. 60 (s, 1H), 8.44(d, J=5.4Hz, 1H)【0120】製造例11 N-(2,4-ジフルオロフ <u>ェニル)-N-メチルアミン</u>

0℃で120分間攪拌した。そこに2,4-ジフルオロ アニリン ( 3 . 94 m l ) を加え、室温で280分間攪 拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加 え、酢酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸ナト リウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さ を、テトラヒドロフラン (150m1) に溶解し、氷冷 下水素化リチウムアルミニウム (2.94g)を加え、 室温で40分間攪拌した。氷冷下、反応液に水、次に酢 酸エチルを加え攪拌し、セライトろ過した。有機層を酢 酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウム で乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、へ キサン/アセトン (30/1) で展開するシリカゲルク ロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を3.4

36

[0121]  $^1$  H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 2.86 (s, 3H), 6.58-6.65 (m, 1H), 6.74-6.81 (m, 2H)【0122】製造例12 N-(2,4-ジフルオロフ ---ェニル<u>) -N-エチルアミン</u>

8g、収率63%で得た。

ルデヒド(0.28m1)を溶解したメタノール(10 m1)に硫酸マグネシウム(1.2g)と少量の酢酸を 加え、氷冷下45分間攪拌した。反応液に水素化ホウ素 ナトリウム (570mg)を加え、室温で30分間攪拌 した。減圧下溶媒を留去し、水、酢酸エチルを加え攪拌 し、セライトろ過した。有機層を酢酸エチルで抽出し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して 得られた残さを、ヘキサン/アセトン/ジクロロメタン (20/1/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフ ィーにより精製し、表題の化合物を205mg、収率2 6%で得た。

[0123] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z): $\delta$ 1.28(t, J=7.3Hz, 3H), 3. 16 (q, J=7.3Hz, 2H), 6.60-6.8 1 (m, 3H)

【0124】製造例13 N-(2,4-ジフルオロフ ェニル) - N - イソプロピルアミン

2,4-ジフルオロアニリン(3.00g)をテトラヒ ドロフラン (150m1) に溶解し、そこに3M硫酸/ 40 アセトン/テトラヒドロフラン (7.8mi/5.1m 1/40m1)を滴下した。氷冷下水素化ホウ素ナトリ ウム (2.65g) を加え、室温で30分間攪拌した。 減圧下溶媒を留去し飽和炭酸水素ナトリウムを加え酢酸 エチルで抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧 下溶媒を留去して得られた残さを、ヘキサン/アセトン /ジクロロメタン(10/1/1)で展開するシリカゲ ルクロマトグラフィーにより精製し、表題の化合物を 3.24g、収率81%で得た。

[0125] 1 H-NMR (CDC13, 400MH 無水酢酸(11.0ml)、ぎ酸(5.84ml)を6-50-z):ゟ1.22(d,J=6.3Hz,6H),3. 20

52-3.64 (m, 1H), 6.59-6.67(m, 1H), 6.71-6.81 (m, 2H)【0126】製造例14 N-ベンジル-N-(2,4 ージフルオロフェニル) アミン

2, 4-ジフルオロアニリン(2.37ml)、ベンズ アルデヒド(2.36m1)を溶解したメタノール(4 6m1) に硫酸マグネシウム (5.59g) と少量の酢 酸を加え、室温で45分間攪拌した。氷冷下水素化ホウ 素ナトリウム (2.64g)を加え、室温で1時間攪拌 した。減圧下溶媒を留去し、水、酢酸エチルを加え攪拌 10 し、セライトろ過した。有機層を酢酸エチルで抽出し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して 得られた残さを、ヘキサン/アセトン (30/1)で展 開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表 題の化合物を3.04g、収率60%で得た。

[0127] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta 4$ . 34 (s, 2H), 6. 56-6. 82 (m, 3H), 7.25-7.38 (m, 5H)

【0128】製造例15 -N-(3,4-ジフルオロフ-ェニル) - N - メチルアミン

無水酢酸(4.39ml)、ぎ酸(2.08ml)を6 0℃で90分間攪拌した。そこに3,4-ジフルオロア ニリン (1.54ml)を加え、室温で10分間攪拌し た。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢 酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウム で乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、テ トラヒドロフラン (50ml) に溶解し、氷冷下水素化 リチウムアルミニウム (1.18g) を加え、室温で2 時間攪拌した。氷冷下、反応液に水、次に酢酸エチルを 加え攪拌し、セライトろ過した。有機層を酢酸エチルで 30 抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を 留去して得られた残さを、ヘキサン/酢酸エチル (10 /1) で展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより 精製し、表題の化合物を1.37g、収率62%で得 た。

[0129] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 2. 80 (s, 3H), 6. 25-6. 31 (m, 1H), 6.36-6.43 (m, 1H), 6.92-7.01 (m, 1H)

ェニル) - N - エチルアミン

3,4-ジフルオロアニリン(1.00g)をクロロホ ルム/トリエチルアミン(10m1/2m1)に溶解 し、氷冷下塩化アセチル(1.11ml)を加え、室温 で10分間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム 水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、クロロホルム層 を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去し て得られた残さを、テトラヒドロフラン (25m1) に 溶解し、氷冷下水素化リチウムアルミニウム (0.59 g)を加え、30分間攪拌した。氷冷下、反応液に水、

次に酢酸エチルを加え攪拌し、セライトろ過した。有機 層を酢酸エチルで抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し た。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、ヘキサン/ 酢酸エチル(10/1)で展開するシリカゲルクロマト グラフィーにより精製し、表題の化合物を0.87g、 収率71%で得た。

38

[0131] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 1. 25 (t, J=7. 1Hz, 3H), 3. 09 (q, J=7.1Hz, 2H), 6. 23-6. 3 1 (m, 1H), 6.35-6.44 (m, 1H),6. 90-7.00 (m, 1H)

【0132】製造例17 N-(4-フルオロフェニ ル) -N-メチルアミン

無水酢酸(1.27ml)、ぎ酸(0.91ml)を6 0℃で90分間撹拌した。そこに4-フルオロアニリン (0.43ml)を加え、室温で10分間攪拌した。反 応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチ ルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥 した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、テトラヒ ドロフラン(50m1)に溶解し、氷冷下水素化リチウ ムアルミニウム (685mg)を加え、5分間加熱還流 した。氷冷下、反応液に水、次に酢酸エチルを加え攪拌 し、セライトろ過した。有機層を酢酸エチルで抽出し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して 得られた残さを、ヘキサン/酢酸エチル(10/1)で 展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、 表題の化合物を380mg、収率67%で得た。

[0133] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 2.82(s, 3H), 6.55-6.61 (m, 2H), 6.87-6.95 (m, 2H)【0134】製造例18 N-エチル-N-(4-フル オロフェニル) アミン

4-フルオロアニリン (300mg)をクロロホルム/ トリエチルアミン (5m1/2m1) に溶解し、塩化ア セチル(0.39m1)を加え、室温で10分間攪拌し た。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、ク ロロホルムで抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリ ウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さ を、テトラヒドロフラン (10m1) に溶解し、氷冷下 【0130】製造例16 N-(3, 4-ジフルオロフ 40 水素化リチウムアルミニウム(0. 41g)を加え、10分間加熱還流した。氷冷下、反応液に水、次に酢酸工 チルを加え攪拌し、セライトろ過した。有機層を酢酸工 チルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで乾 燥した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、ヘキサ ン/アセトン/ジクロロメタン(10/1/1)で展開 するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、表題 の化合物を239mg、収率64%で得た。

[0135] 1 H-NMR (CDC13, 400MH z):  $\delta$ 1. 26 (t, J=7. 3Hz, 3H), 3.

50 13 (q, J=7.3Hz, 2H), 6. 55-6. 6

3 (m, 2H), 6.86-6.93 (m, 2H)【0136】製造例19 N-{4-[(6,7-ジメ トキシー4ーキノリル) オキシ] -2-フルオロフェニ 4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ] -2-フルオロアニリン (150mg) をトルエン (1 0m1)に加熱溶解し、そこに4-フルオロフェニルイ ソシアナート (0.11ml)を加え、10分間加熱還

流した。析出してきた結晶をろ取、乾燥し、表題の化合

物を163mg、収率75%で得た。

 $[0137]^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400M Hz):  $\delta 3.93$  (s, 3H), 3.95 (s, 3H), 6.54 (d, J=5.1Hz, 1H), 6.07-7.19 (m, 3H), 7.31-7.36 (m,1H), 7.40 (s, 1H), 7.45-7.49 (m, 2H), 7.49(s, 1H), 8.22(t, J=9.0Hz, 1H), 8.49 (d, J=5.1Hz, 1H), 8. 59 (s, 1H), 9. 08 (s, 1 H)

ェニル)  $-N' - \{4-[(6,7-ジメトキシ-4-$ キノリル) オキシ] -2-フルオロフェニル} ウレア  $4 - [(6, 7 - i) \times 1 + i) - 4 - 1 + i) \times 1 + i$ -2-フルオロアニリン (300mg) をトルエン (1 5m1)、トリエチルアミン(3m1)に加熱溶解した 後、ジクロロメタン(0.5ml)に溶解したトリホス ゲン(300mg)を加えて5分間加熱還流した。次 に、3,4ージフルオロアニリン(143mg)を加 えて、さらに1時間加熱還流した。反応液に飽和炭酸水 素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、ク ロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下 溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセト ン(3/1)で展開するシリカゲルクロマトグラフィー により精製し、表題の化合物を290mg、収率67% で得た。

 $[0139]^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>,400M Hz):  $\delta$  3.94 (s, 3H), 3.95 (s, 3 H), 6.55(d, J=5.4Hz, 1H), 7.08-7.15 (m, 2H), 7.32-7.39 (m, 2H), 7.40(s, 1H), 7.49(s, 1 H), 7.65-7.73 (m, 1H), 8.19(t, J=9. 1Hz, 1H), 8.50 (d, J=5. 4Hz, 1H), 8. 66 (s, 1H), 9. 26 (s, 1H)

質量分析値 (FD-MS, m/z):469 (M+) 【0140】製造例21 N-(2,4-ジフルオロフ ェニル)  $-N' - \{4-[(6,7-ジメトキシ-4-$ キノリル) オキシ] -2-メチルフェニル} ウレア 4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ] ー2-メチルアニリン(200mg)をトルエン(10 50 ウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去後、残さをクロロホ

m1)に加熱溶解した後、2,4-ジフルオロフェニル イソシアナート(0.15ml)を加えて2時間加熱還 流した。析出してきた結晶をろ取、乾燥し表題の化合物 を165mg、収率56%で得た。

40

[0141] 1 H-NMR (DMSO-d6, 400M Hz):  $\delta$ 2. 29 (s, 3H), 3. 94 (s, 3 H), 3. 95 (s, 3H), 6. 47 (d, J=5. 1 Hz, 1 H), 7.04-7.09 (m, 2 H), 7. 13 (d, J=2.7Hz, 1H), 7. 27-10 7.33 (m, 1H), 7.39 (s, 1H), 7.5 0 (s, 1H), 7.95 (d, J=8.8Hz, 1)H), 8.11-8.18 (m, 1H), 8.38(s, 1H), 8.46 (d, J=5.1Hz, 1H), 8. 93 (s, 1H) 質量分析値(FD-MS, m/z): 465 (M+) 【0142】製造例22 N-{4-[(6,7-ジメ

<u>トキシー4 ーキノリル) オキシ] フェニル} -N-エチ</u> ・ルアミン 4-[(6, 7-ジメトキシ-4-キノリル)オキシ] 【0138】製造例20 N-(3,4-ジフルオロフ 20 アニリン(100mg)をクロロホルム/トリエチルア ミン (6 m 1 / 0.5 m 1) に溶解し、塩化アセチル (50μ1)を加え、室温で20分間攪拌した。反応液 に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルム で抽出し、クロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥

> アルミニウム (52mg)を加え、4.5時間加熱還流 した。氷冷下、反応液に水、次に酢酸エチルを加え攪拌 し、セライトろ過した。有機層を酢酸エチルで抽出し、 30 酢酸エチル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下 溶媒を留去して得られた残さを、クロロホルム/アセト ン(2/1)で展開する薄層シリカゲルクロマトグラフ ィーにより精製し、表題の化合物を52mg、収率47

%で得た。

した。減圧下溶媒を留去して得られた残さを、テトラヒ

ドロフラン (5m1) に溶解し、氷冷下水素化リチウム

 $[0143]^{1}$  H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 400 MHz):  $\delta$ 1. 35 (t, J=7. 2Hz, 3H), 3. 20 (q, J=7.1Hz, 2H), 4. 06 (s, 6H), 6.45(d, J=5.4Hz, 1)H), 6. 67 (d, J=9.0Hz, 2H), 7. 0 40 1 (d, J=8.8Hz, 2H), 7.46 (s, 1 H), 7. 60 (s, 1H), 8. 45 (d, J=5. 4Hz, 1H)

【0144】製造例23 4-[(6,7-ジメトキシ <u>-4-キノリル)オキシ] アニリン</u>

4-クロロ-6, 7-ジメトキシキノリン(1.84 g) と4-ニトロフェノール (3.42g) を混ぜ、1 70℃で50分間撹拌した。室温まで放冷した後、炭酸 水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、酢 酸エチル層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリ 41

ルム/メタノールで展開するシリカゲルクロマトグラフィーにより精製して得られた化合物(4.54g)の一部(1.00g)をN,Nージメチルホルムアミド/酢酸エチル(30m1/15m1)に溶解し、10%水酸化パラジウムー炭素(69mg)を加え、水素雰囲気下室温で17時間攪拌した。反応液をセライトろ過し、ろ液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去し、表題の化合物を799mg、収率78%で得た。

【0145】 1 H-NMR (CD3 OD, 500MH z): δ4.00 (s, 3H), 4.00 (s, 3 H), 6.47 (d, J=5.5Hz, 1H), 6.8 2 (d, J=8.6Hz, 2H), 6.96 (d, J=9.2Hz, 2H), 7.32 (s, 1H), 7.62 (s, 1H), 8.36 (d, J=5.5Hz, 1H) 質量分析値 (FD-MS, m/z): 296 (M+) 実施例1~30の化合物の構造を示すと下記の通りである。

【0146】 【表1】

表上】				
実施例番号	R,	$R_2$	R <sub>3</sub>	(R <sub>4</sub> ) m
1	F	Н	H	2. 4-F2
2	F	Н	Мe	4-F
3	F	H	Me	2. 4-F2
4	F	H	Мe	3. 4-F2
5	F	н	Et	4-F
6	F	Н	Et	3. 4 → F 2
7	F	Н	イソプロビル	2. 4-F2
8	F	Н	ベンラル	2.4-F2
9	F	H	2-900ペンジル	2, 4-F2
10	F	н	4ーナロロベンジカ	2. 4-F2
11	F	Мe	H	2. 4-F2
12	F	Εt	Н	2. 4-F2
13	F	Мe	Мe	4-F
14	F	Мe	Ме	2, 4-F2
15	F	Εt	Et	4-F
16	F	Et	Et	2. 4-F2
17	F	Εt	Et	3, 4-F2
18	Мę	н	Мe	2, 4-F2
19	Мe	Н	Мe	3.4-F2
20	Мe	Ħ	Et	4 – F
21	Мe	H	Et	2. 4-F2
22	Ме	Мe	Н	2. 4-F2
23	Мe	Εt	Et	2. 4-F2
24	ОМе	H	Н	2. 4-F2
25	ОМе	Н	Ме	4 – F
26	OM e	н	Мe	2, 4-F2
27	ОМе	н	Ме	3, 4-F2
28	OM e	Н	Εt	4 – F
29	OM e	H	Εt	3, 4-F2
30	Н	Εt	Ħ	2, 4-F2

42 【0147】<u>薬理試験例1</u><u>腫瘍塊のエバンスブルー染</u> 色による腫瘍内血流量比の評価

ヒトグリオーマ細胞GL07 (実験動物中央研究所から入 手)をヌードマウスに移植し、腫瘍体積が100㎜3程度に なった時点で各群の腫瘍体積の平均が均一になるように 1群3匹ずつに群分けをし、10mg/kgとなるように被験化 合物を、対照群には媒体を3日間毎日、1日1回経口投与 した。最終投与後に1%エバンスブルーを250μ1静脈内投 与し、30分後に腫瘍塊を摘出した。摘出した腫瘍塊0.3g 10 当たり O.1NKOHを350 µ1加え37℃で一晩インキュベーシ ョンし、組織を溶解した。この組織溶解液にアセトンー リン酸混合液を加えエバンスブルーを溶出し、3000rp m、5分間遠心分離し、遠心分離後の上清の620muにおけ る吸光度を測定した。対照群の組織溶解液から溶出した エバンスブルーの吸光度をC、被験化合物投与群の吸光 度をTとし、腫瘍内血流量比をT/C×100(%)で評価した。 【0148】本発明の化合物群の代表例に関して、腫瘍 内血流量比の測定結果を表2にまとめて示す。

[0149]

20 【表2】

30

40

43

化合物	摩察内血液量比	化合物	體導內血流量比	化合物	服務內血液量比
(英遊例番号)	(%)	(実施例番号)	(%)	(実施例番号)	(%)
1	10.6	11	15. 9	21	24. 7
2	25.7	12	12, 4	22	22. 8
3	9. 8	13	44.6	23	29.0
4	25.7	14	18.0	24	31. 7
5	16.8	15	42.4	25	54. <b>6</b>
6	9. 0	16	11.5	26	35.6
7	25.6	17	35. 3	27	49. 5
8	6. 5	18	32.2	28	19.7
9	18.0	19	48. 2	29	17. 2
10	8. 7	20	36.3	30	10.6

# 【0150】<u>薬理試験例2</u> <u>ヒトグリオーマ細胞(GLO</u> 7) に対する抗腫瘍効果

ヒトグリオーマ細胞GL07 (実験動物中央研究所から入手)をヌードマウスに移植し、腫瘍体積が100mm3程度になった時点で各群の腫瘍体積の平均が均一になるように1群4匹ずつに群分けをし、10mg/kgとなるように被験化合物を、対照群には媒体を9日間毎日、1日1回経口投与した。投与開始日の腫瘍体積を1としたときの対照群のx\*

\*日目の腫瘍体積をCx、被験化合物投与群の腫瘍体積をTx とし、腫瘍増殖抑制率(TGIR)= (1-Tx/Cx) ×100を求 めた。

44

【0151】本発明の化合物群の代表例に関して、腫瘍 増殖抑制率の結果を表3に示す。

[0152]

【表3】

腫瘍增殖抑制率 化合物 化合物 腱瘍増殖抑制率 (実施例番号) (実施例番号) (%) (%) 1 84 14 68 2 79 16 77 3 82 18 73 4 66 22 56 5 85 24 64 6 72 26 64 7 79 27 55 8 75 28 72 10 79 29 66 73 11 30 71

【0153】薬理試験例3 細胞形態変化への影響 マウス白血病細胞P388(ATCCから入手:ATCC CCL-46) は5%炭酸ガスインキュベーター内におい て10%ウシ胎仔血清を含むRPMI1640培地で培養し、対数 増殖期の細胞を96ウェル平底プレートに各ウェル5000個 で播種した。次にジメチルスルホキシドに溶解させた被 験物質を最終濃度が0.01、0.1、1.0、10µMとなるよう に各ウェルに添加し37℃で48時間培養した。その後、位 相差顕微鏡を用いて各ウェルのP388細胞の形態変化、す なわち、細胞の巨大化、を観察した。被験物質の細胞形 態変化は、0.01μMで形態変化した細胞が認められる場 合には(4+)、0.1µMで形態変化した細胞が認められる 場合には(3+)、1.0μMで形態変化した細胞が認められ る場合には(2+)、10μMで形態変化した細胞が認めら れる場合には(+)とした。また、10<sub>4</sub>Mで形態変化した 細胞が認められない場合には(一)とした。本発明の化 合物群の代表例に関して、細胞形態変化の評価結果を表※50

※4にまとめて示す。

[0154]

【表4】

4.7					
化合物	形態変化	化合物	形態変化		
実施例1	(-)	実施例16	(-)		
実施例2	(-)	実施例17	(-)		
実施例3	(-)	実施例18	(-)		
実施例4	(-)	実施例19	(-)		
実施例5	(-)	実施例20	(-)		
実施例6	(-)	実施例21	()		
実施例7	(-)	実施例22	(-)		
実施例8	(-)	実施例23	(-)		
実施例9	(-)	実施例24	(-)		
実施例10	(~)	実施例25	(-)		
実施例11	(-)	実施例26	(-)		
実施例12	(-)	実施例27	(-)		
実施例13	(-)	実施例28	(-)		
実施例14	(-)	<b>実施例29</b>	(-)		
実施例15	(-)	実施例30	(-)		

# 【0155】<u>薬理試験例4</u> に対する実施例1の化合物の効果

雄性DBA/IJseaマウス(7週齢)(セアテック吉富株式会社から入手)を用いた。5mlのウシ由来II型コラーゲン0.3%含有溶液(K-41,コラーゲン技術研修会から入手)、2.5mlの生理食塩液および7.5mlの不完全フロインドアジュバント(Difco Labs.から入手)からエマルジョンを調製し、マウスの尾根部に約4週間の間隔で2回、1匹当たり0.1ml皮下投与し関節炎を誘導した。2回目のエマルジョン投与から10日後に、関節炎を発症したマウスの臨床症状(四肢の腫脹)の程度をスコア化し、平均スコアが均等になるよう各群に10匹ずつを割り当てた(群分け)。実施例1の化合物はクレモフォールとDMSOをそれぞれ10%含む生理食塩液の媒体に、またメトトレキセート(MTX)(シグマ社から入手)は、1%のカルボキシメチルセルロースを含む生理食塩液にそれぞれ懸濁し、群分け日から26

日間1日1回連日、胃ゾンデを用いて強制経口投与した。実施例1の化合物の用量は10g/kg、MTXの用

46

量は1mg/kgとした。 【0156】投与開始から実験終了までの臨床スコアの 平均値の推移を図1に示す。実施例1の化合物は関節リ ウマチの治療薬として用いられているMTXと同程度の

【0157】<u>薬理試験例5</u> 遅延型過敏症 (DTH反応) に対する実施例1の化合物の効果

関節炎症状の抑制効果を示すことが判明した。

10 各群8匹の雄性Crj:BDF1マウス (9週齡) (日本チャー ルスリバー株式会社から入手)を用いた。抗原として1 Oμgのovalbumin (OVA) (生化学工業株式会社から入 手)を1mgのalumと共に各マウスの皮下に投与して感作 し、感作7日後に10 µgのOVAを50 µgのalumと共に 各マウスの足跡に皮内投与しDTH反応を惹起した。抗原 惹起部位の厚さの測定を惹起前と抗原惹起24時間後に 行い、抗原惹起後における腫脹の割合(%)をDTH反応 の程度とした。実施例1の化合物はクレモフォールとD MSOをそれぞれ10%含む生理食塩液の媒体に、また **酢酸プレドニゾロン(プレドニゾロン)(塩野義製薬株** 20 式会社から入手) は生理食塩液にそれぞれ懸濁し、何れ も抗原惹起前日と惹起直前の2回胃ゾンデを用い強制経 口投与した。実施例1の化合物とプレドニゾロンの用量 は、10mg/kgとした。

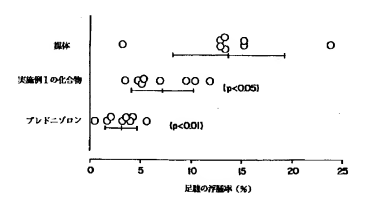
【0158】結果を図2に示す。実施例1の化合物は有意 (p<0.05, student's 検定) なDTH反応抑制効果を示すことが判明した。

#### 【図面の簡単な説明】

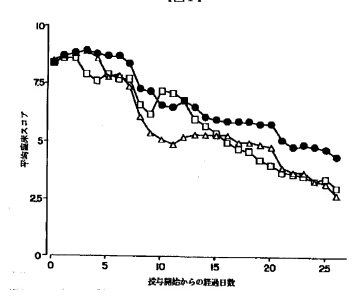
【図1】I1型コラーゲン誘導関節炎に対する実施例1の 30 化合物の効果を示した図である。●:媒体(クレモフォールとDMSOをそれぞれ10%含む生理食塩水)を与えた群(n=10)、△:実施例1の化合物を与えた群(n=10)。 【図2】遅延型過敏症(DTH反応)に対する実施例1

【図2】遅延型過敏症 (DTH反応) に対する実施例1 の化合物の効果を示した図である。

【図2】







# フロントページの続き

(51) Int.Cl.<sup>6</sup>

識別記号

ADU

AED

FΙ

A 6 1 K 31/47

 $A\,D\,U$ 

AED

# (72)発明者 芹 沢 功

A 6 1 K 31/47

群馬県高崎市宮原町3番地 麒麟麦酒株式

会社医薬探索研究所内